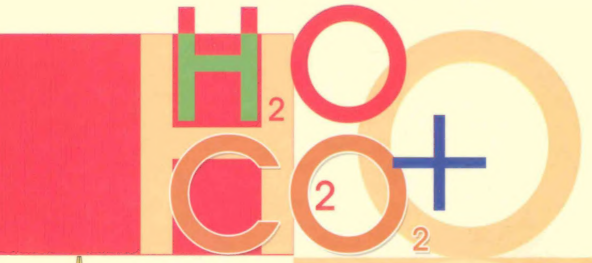
# أساسيات الكيمياء الحياتية

الأستاذ الدكتور سامي المظمر





يتداخل علم الكيمياء الحياتية مع العديد من العلوم الأخرى مثل علم الأحياء والكيمياء والفيزياء والطب وغيرها، ويشترك مع هذه العلوم في الكثير من النواحي لذلك يعتبر موضوع الكيمياء الحياتية من المواضيع الواسعة التي يصعب احتواء مضامينها في كتاب واحد. ولكن، ولغرض توفير المصدر العلمي والمنهجي لطلاب علم الكيمياء الحياتية، بذلنا جهداً متواضعاً لتناول الأمور المهمة والأساسية للكيمياء الحياتية، متوخين الوضوح والإيجاز فيها قدر الإمكان، فكان هذا الكتاب.

تناول الفصل الأول التعريف بالكيمياء الحياتية وطبيعتها وعلاقتها بالعلوم المهمة الأخرى. كعلاقتها بالكائنات الحية والكيمياء والطب أو ما يسمى بالكيمياء الحياتية السريرية ودورها في التحاليل المختبرية وتشخيص الأمراض البشرية، والحالات المرضية المختلفة التي ترتبط بمكونات الدم، وإلى غير ذلك.

تضمن الفصل الثاني الجزيئات والحياة بما في ذلك الجزيئات المعقدة الكبيرة وبعض النماذج من الخلايا الحية ووظائف حجيرات الخلية، وأنواع الخلايا ودورها في الكيمياء الحياتية الجزئية. كما شمل هذا الفصل مواضيع الفايروسات والمايكو بلازما والبكتيريا.

أما القصل الثالث ققد بحثنا فيه جانباً مهمًا من الكيمياء الحياتية هو الماء والمحاليل، وعلاقتها مع الأحماض والقواعد والمحاليل المنظمة وخصوصاً الفسيولوجية منها إضافة إلى الشوارد أو ما يسمى بالالكتروليتات.

وتعرضنا إلى الدهنيات في الفصل الرابع من حيث تعريفها ووجودها وتقسيمها، والأحماض الدهنية من حيث التسمية والتصنيف والتحضير والتفاعلات وكذلك الدهون والزبوت، صفاتها الكيميائية والفيزيائية وطرق قياس الخواص الكيميائية، وأنواع الدهنيات، كالفوسفوكليسيريدات والدهنيات السفنكولية والستيرويدات بما في ذلك الكولسترول وفيتامين D2 والأحماض الصفراء والهورمونات والتربينات.

ثم تناولنا الكاربوهيدرات في الفصل الخامس من حيث تعريفها ووجودها وتقسيمها، صيغ السكريات وتفاعلاتها وتراكيبها وانواعها الحلقية والمحدودة والمتعددة، حيث شمل البحث النشا، والسليلوز، والأميلوز، والكلايكوجين، وغيرها، إضافة إلى السكريات المتعددة غير المتجانسة كالصموغ.

وتضمن الفصل السادس الأحماض الأمينية من حيث التعريف والتقسيم والفصل والتفاعلات المختلفة لها.

البروتينات وتركبيبها وتقسيمها وأدوارها الوظيفية واستخلاصها وتنقيتها وغير ذلك من الأمور المتعلقة بها تم تضمينها في الفصل السابع.

أما الفصل الثامن والتاسع فقد تطرقنا فيهما إلى الأحماض النووية والانزيمات من حيث التقسيم والتركيب والتفاعلات.

نأمل أن يكون هذا الكتاب عنوناً لطلبة الكيمياء الحياتية. ومن الله العلي القدير نستمد العون والتوفيق.

المؤلسف

# المحتويــــات

13	الفصل الأول ـ الملامح العامة للكيمياء الحياتية وتطبيقاتها 3.				
15	تمهيد للكيمياء الحياتية	1-1			
15	الملامح العبامة لعلم الاحياء	2-1			
16	الملامح الكيميائية للكائنات الحية	3-1			
17	تعريف وطبيعة الكيمياء الحياتية	4-1			
18	اسلوب الدراسة	1-4-1			
18	نـوع الكائن الحي	2-4-1			
19	طبيعة الكائن الحي البشري	3-4-1			
19	الكيمياء الحياتية وعلم الكيمياء	5-1			
20	الكيمياء الحياتية السريرية				
20	دور الكيمياء الحياتية في التحاليل المختبرية	1-6-1			
	التحاليل المختبرية				
21	العينات وتشخيص المرضى	3-6-1			
ي	الحالات المرضية المرتبطة بارتفاع مكونات الدم عن المستوى الطبيعي	4-6-1			
24	المادرالمادر المستسبب				
25	الفصل الثاني ـ الجزيئات والحياة				
27	الجزيئات الحياتية التي تبني الكائن الحي	1-2			
	بناء المعقدات الكبيرة	2-2			
30	نماذج من الخلايا الحية	3-2			
31	وظائف حجيرات الخلبة حقيقية النواة	4-2			
33	أنواع الخللايا ودورها في الكيمياء الحياتية الجزيئية	5-2			

34	الفيروسيات	1-5-2
34	المايكوبلازما	
35	البكتيريا	3-5-2
36	المصادر	
37	الفصل الثالث ـ الماء والمحاليل	
39	خصائص الماء	1-3
44	الأحماض والقواعد	2-3
46	المحاليل المنظمة (الدارئات)	3-3
48	ما هو الدراىء وكيف يعمل	1-3-3
49	ملامح معادلة هندرسون ـ هاسلباش	
51	تغير الأس الهيدروجيني في الدارىء	3-3-3
55	المحاليل المنظمة الفسيولوجية	4-3-3
58	الشوارد (الالكتروليتات)	4-3
60	المادر	
61	الفصل الرابع ـ الدهنيات	
63	تعريف ووجود الدهنيات	1-4
63	تقسيم الدهنيات	2-4
65	الأحماض الدهنية	3-4
67	تسمية الأحماض الدهنية	1-3-4
68	تصنيف الأحماض الدهنية	
68	الأحماض الدهنية المشبعة	
71	الاحماض الدهنية ذات الأواصر الأربعة المزدوجة	
72	الأحماض الدهنية غير المشبعة	5-3-4
74	الاحماض الدهنية الاساسية	
75	تحضير الأحماض الدهنية	

81	الدهون	4-4
83	الصفات الفيزيائية والكيميائية للزيوت والدهون	1-4-4
89	طرق قياس الخواص الكيميائية للكليسيريدات	2-4-4
97	الفوسفوكليسيريدات	5-4
99	الفوسفاتيدات الخالية من النتروجين	1-5-4
102	الفوسفو اينوسايتيدات	2-5-4
106	البلازمولوجينات	3-5-4
108	الدهنيات السفنكرلية	6-4
114	الستيرويدات	
116	الكوليسترول	1-7-4
119	الاركوستيرول	
120	فيتامين D <sub>2</sub>	
120	الأحماض الصفراء	
122	الهورمونات الاستيرويدية	
127	التربينات	8-4
130	المصادر	0
131	الفصل الخامس ـ الكاربوهيدرات	
133	تقديم	1-5
133	وجود الكاربوهيدرات	1-1-5
134	التعريف الكيميائي والمدخل إلى الكاربوهيدرات	2-1-5
135	تقسيم الكربوهيدرات	2-5
136	السكريات الأحادية	1-2-5
140	الضوء المستقطب والنشاط الضوئي	3-5
143	الصيغ البنائية للسكريات الأحادية	4-5
143	صيغ فشر	1-4-5
144	الترتيب المطلق	2-4-5

145	الأشكال (1 و L للسكريات الاحادية	3-4-5
151	تفاعلات السكريات الأحادية	5-5
151	تفاعلات مجاميع الالديهايد والكيتون	1-5-5
168	السكريات المشتقة	6-5
172	التركيب الحلقي للسكريات	7-5
173	أشكال فيشر الحلقية	1-7-5
174	الحجم الحلقي للسكريات الحرة	2-7-5
178	الصيغ الوضعية الأخرى	3-7-5
179	طرق إثبات التركيب الحلقي للسكريات	4-7-5
184	السكريات المحدودة	8-5
184	السكريات الثنائية	1-8-5
192	السكريات الثلاثية	2-8-5
196	الطرق المستعملة لدراسة التركيب البنائي للسكريات المتعددة	9-5
197	النشا	1-9-5
198	الاميلوز	2-9-5
199	الاميلوتليتين	3-9-5
199	الكلايكوجين	4-9-5
201	الـسليلوز	5-9-5
203	السكريات المتعددة غير المتجانسة	10-5
203	الصموغ	1-10-5
204	حامض الهياليورنك	2-10-5
205	الكوندريوتون	3-10-5
207	المادر	
209	الفصل السادس ــ الأحماض الأمينية	
211	الأحماض الأمينية	1-6
211	المسفات التركبيبية البنائية للأحماض الأمينية	1-1-6

212	تقسيم الأحماض الأمينية	2-6
216	الصفات الفيزيائية للأحماض الأمينية	3-6
223	الحساب الكمي وتشخيص الاحماض الامينية	4-6
225	امتصاص الأشعة فوق البنفسجية للاحماض الامينية الاروماتيكية	5-6
226	فـصل الأحماض الأمينية	6-6
226	كروموتوغرافيا التبادل الأيوني	1-6-6
228	الترحيل الكهربائي	2-6-6
231	البناء الحياق للأحماض الأمينية	3-6-6
231	تفاعلات الأحماض الأمينية	7-6
232	تفاعلات المجموعة الكاربوكسيلية	1-7-6
235	تفاعلات المجمرعة الأمينية	2-7-6
242	تفاعل الأحماض الأمينية الكبريتية	3-7-6
247	الببتيدات	8-6
248	التركيب البنائي	1-8-6
248	الأصرة الببتيدية	2-8-6
250	الصفات القاعدية والحامضية للببتيدات	3-8-6
253	تسلسل الببتيدات المتعددة	9-6
265	الببتيدات غير البروتينية	10-6
269	طرق تكوين الببتيدات كيميائياً	11-6
274	المادر	
275	الفصل السابع ـ البروتينات	
277	الأدوار الوظيفية للبروتينات	1-7
282	تقسيم البروتينات	2-7
287	التكريب البنائي البروتيني	3-7
287	مستويات تركيب البروتينات	1-3-7
288	طبيعة الأصرة البنتيدية	2-3-7

289	الخطوات المستعملة لقياس التركيب الأولي للبروتينات	3-3-7
295	البناء الثان	4-3-7
301	التركيب البنائي الثلاثي	5-3-7
302	البناء الرابع	6-3-7
306	شكل جزيئات البروتين	4-7
<b>307</b>	تركيد البروتينات	5-7
309	قابلية الذوبان عند البروتينات	6-7
309	مسخ البروتينات	7-7
310	استخلاص رتنقية البروتينات	8-7
338	المادر	
339	الفصل الثامن ـ الأحماض النووية	
341	تقديم	1-8
342	القواعد النتروجينية	2-8
345	القواعد البيريميدينية	3-8
350	النكليرثايدات	4-8
357	الاحماض النورية	5-8
375	الغصل التاسع ـ الإنزيمات	
377	مندة	
380	البناء الكيميائي للإنزيمات وخواصها	1-9
388	تفاعل الإنزيمات	2-9
403	تثبيط الإنزيم	3-9
408	تقسيم وترقيم الانزيمات	4-9
408	تقسيم الإنزيمات	5-9
413	ترقيم الإنزيمات	1-5-9
414	المصادر	2-5-9

الفصل الأول المحامة الكيمياء الحياتية وتطبيقاتها



## 1 - 1 تمهيد للكيمياء الحياتية

يبحث علم الكيمياء الحياتية في الصفات الكيميائية والفيزيائية لمكونات الخلية والمعالم العامة للأنظمة الحياتية التي تمارسها هذه المكونات، إضافة إلى ذلك فالكيمياء الحياتية تفسر بصورة دقيقة ماهية هذه النظم في الخلية.

قدمت الكيمياء الحياتية إلى الجنس البشري الكثير من الإنجازات، فقد ساعدت في توضيح عمل الادوية، وساهمت في تشخيص وعلاج الكثير من الأمراض، وقدمت الطرق التي يمكن تطبيقها لقياس الكثير من المركبات الموجودة في الجسم الحي.

إن عمر الكيمياء الحياتية يتجاوز القرن من الزمن وله تخصصات مختلفة، بعضها يتعلق بدراسة التركيب الكيميائي للمواد التي تتكون منها الكائنات الحية النباتية وتسمى بالكيمياء الحياتية النباتية، والبعض الآخر يتعلق بالخلية الحيوانية ويسمى الاختصاص هذا بالكيمياء الحياتية الحيوانية، وإذا كانت الخلية البشرية هي المقصودة سواء كانت طبيعية أم مرضية فيسمى الاختصاص بالكيمياء السريرية، ويتعلق التخصص المسمى بالكيمياء الحياتية المجهرية بالأحياء المجهرية وتكوينها الكيميائي. وقد توسعت الكيمياء الحياتية فأصبحت تشمل الكيمياء الحياتية الفيزيائية والكيمياء الحياتية اللعضوية وكذلك كيمياء التغذية، وأصبحت له تطبيعةات مختلفة كالتي تتعلق بكيمياء الألبان والصناعات الغذائية، واساهم هذا العلم في صناعة الألبان والورق والإنسجة والجلود .... الخ.

# 1-2 الملامح العامة لعلم الأحياء

يختص علم الأحسياء بدراسة أشكال الحياة وصفاتها وقوانينها متضمنة الكائنات الحسية ابتداء من الرواشح الابتدائية إلى الإنسان الذي يعتبر أرقى المخلوقات وأكثرها ذكاء.

تفرع هذا العلم إلى فروع عديدة ذات اختصاصات مختلفة منها علم الحيوان، وعلم النبات، وعلم الوراثة، وعلم الاجنة، وعلم المورف ولوجيا، وعلم الفسلجة، وعلم الخلية، كما أن الكيمياء الحياتية قد تعتبر في رأي البعض أحد فروع علم الاحياء وخاصة تلك المتعلقة بوظائف الخلية.

يعبر علم الأحدياء عن المواد الحدية بجميع اشكالها وظواهرها، وكذلك عن نشأة الحدياة، وهل هي ذاتية أم من مدواد غير حية، وقد لاحظ «انتوني فان يولنهوب» أن اكتشاف أعداد هائلة من المخلوقات الحدية الدقيقة عند فحصه قطرة ماء بواسطة المجهر، أدى إلى أن يطرح «باستور» فكرة نشوء الحياة تحت الظروف الحالية في الكرة الأرضدية، وفي نهاية القرن التاسع عشر تم الاتفاق على أن الحياة تنشأ من كائن حي تحت هذه الظروف.

# 1 - 3 الملامح الكيميائية للكائنات الحية

## كيمياء الحياة ونشأة الكيمياء الحياتية:

يعتبر القرن التاسع عشر بدء كيمياء الحياة والذي سمي بالكيمياء الحياتية حين توصل «ليبيك» إلى التركيب الكيميائي للنباتات، وتمكن «فوهللر» من صنع اليوريا من سيانات الأمونيوم سنة 1828 والذي قضى على الفكرة السائدة في ذلك الحين بأن النواتج الحبيوانية تصنع فقط بواسطة حيوية الكائنات، وتمكن «بخار» من تحضير مستخلص خال من الخلية له القابلية على تخمر السكر وبدوره مهد الطريق إلى مفهوم عمل الإنزيمات.

بدأت الكيمياء الحياتية الحديثة بمساعدة الرواد أمثال «ستانلي» الذي درس المتركيب الكيميائي للفيروس والمتمثل بالبروتينات النووية، و«لوب» الذي درس الصفات الغروية للبروتينات، وبحوث «مايوهوف» المتعلقة بحامض اللاكتيك الناتج من الفعاليات الحياتية والتي أدت إلى توضيح العلاقة بين التفاعلات الكيميائية والفعاليات الوظيفية.

#### البناء الكيميائي للخلايا:

يمكن متابعة البناء الكيميائي للخلايا من مستويات متعددة :

أ - العناصر المكرنة للجزيئات الحياتية.

ب - الجزيئات الحياتية الصغيرة والعملاقة (العيانية).

أ - العناصر المكونة للجنزيئات الصياتية : تدخل جميع العناصر الموجودة في الجدول

الدوري لمندليف في تركيب الكائن الحي حيث يشكل كل من الكاربون والاوكسجين والهيدروجين والنتروجين 96 % من العناصر الموجودة في الخلية، بينما تبلغ نسبة كل من الكالسيوم والفسفور والبوتاسيوم والكبريت 30%. ويشكل الحديد والصوديوم والكلور 1% من هذه النسبة، وهناك كميات ضئيلة جداً من عناصر اليود والمغنيسيوم والنحاس والمنغنيز والكوبلت والبورون والزنك والفلور والمولبيدنوم والسلنيوم.

#### ب ـ الجزيئات الحياتية الصغيرة والعملاقة :

تتكون بصورة رئيسية من ثلاثة أنواع:

1- المواد العضوية 25 - 25 %.

2- المواد غير العضوية 2 - 5 %.

.% 90 - 70 Lu - 3

وتختلف الخلايا عن بعضها بصورة رئيسية كيميائياً وفق طبيعة وكمية المركبات الكيميائية، وطبيعة التفاعلات التي تطرأ بين محتوياتها، وسرعة تلك التفاعلات.

أما المواد العضوية الرئيسية للخلايا فتشمل:

أ -- الكاربرهيدرات.

ب ـ الدمون.

ج ـ البروتينات.

د ـ الإنزيمات.

هـ ـ الفيتامينات.

و ـ الهورمونات.

# 1-4 تعريف وطبيعة الكيمياء الحياتية

يتنضمن علم الكيمياء الحياتية دراسة التركيب الكيميائي للخلية الحية والتفاعلات التي تحدث في داخلها، ويتسميز بكونه مدكز اتصال كل من علم الأحياء والكيمياء والفينياء وعلوم الطب، وعلى أثر هذه العلاقية ظهيرت علوم جديدة مثل الفيزياء الحياتية، وعلم الأحياء الجزيئي، وغيرها.

يقسم علم الكيمياء الحياتية إلى اختصاصات مختلفة تعتمد على طريقة التقسيم فمنها أسلوب الدراسة ونوع الكائن الحي وكذلك طبيعته.

## 1-4-1 أسلوب الدراسة :

- 1 ـ الكياماياء الحياتية الوصفية Descriptive Biochemistry : ويتنضمن دراسة وصفية لمكونات الخلبة الكيميائية.
- 2 ـ الكيمياء الحياتية الديناميكية Dynamic Biochenistry : وتعنى بدراسة التفاعلات الكيميائية التى تحدث في داخل الخلية الحية.

# 1 - 2 - 4 نوع الكائن الحي :

- 1 الكيمياء الحياتية النباتية: تتضمن دراسة صفات الملكة النباتية كيميائياً كعملية التركيب الضوئي، والمحتوى الكيميائي للنباتات، والصفات الطاقية للتفاعلات التى تحدث في الخلية النباتية.
- 2 الكيمياء الحياتية الحيوانية: يتضمن هذا الاختصاص المحتوى الكيميائي للخلية الحيوانية، وكذلك التفاعلات الكيميائية التي تحدث في هذا النوع من الخلايا.
- 3 الكيمياء الحياتية المجهرية: تتميز الكيمياء الحياتية المجهرية بقدرتها على دراسة الكائنات البسيطة ذات الخلية الواحدة، وقد تم الاستفادة من ذلك في معرفة المحتوى الكيميائي لهذه الكائنات، والتفاعلات الكيميائية التي تحدث فيها، والمواد التي تفرزها، وبالتالي سهلت معرفة الطريقة التي تسبب بها البكتيريا المرضية المرض مشلاً وكذلك الفيروسات، إضافة إلى القدرة الكيميائية للعديد من الخمائر على إنتاج الكحولات.
- 4 الكيسمياء الحياتية المقارثة: تشمل العلاقات الكيميائية بين مختلف الاشكال الحياتية دات الخلية بدائية النواة صعوداً إلى الخلية حقيقية النواة.

# 1 - 4 - 3 طبيعة الكائن الحي البشري:

## الكيمياء الحياتية السريرية

وتمثل العلم التطبيقي للكيمياء الصياتية وتشمل: المتغيرات الكيميائية عند المرضى، وكذلك في الحالة الطبيعية.

# 1 - 5 الكيمياء الحياتية وعلم الكيمياء:

تهدف الكيمياء الحياتية كما ذكرنا إلى متابعة الخواص الكيميائية للمركبات العنصوية واللاعنصوية والتفاعلات التي تتعرض لها آخذين بنظر الاعتبار تطبيقات علم الكيمياء من النواحي العديدة التي يتميز بها، والفروع العديدة التي تعطي الشخصية المتميزة لهذا العلم.

استطاع العديد من الباحثين المضتصين بفروع الكيمياء المتعددة التعرض إلى مركبات الخلية، ودراسة صفاتها الفيزيائية والتركيبية، والولوج إلى طبيعة التفاعلات الكيميائية التي تحدث في الخلية حسب طبيعة هذه الدراسات التي تتطلب بحوثاً عديدة ودراسات متميزة تتطرق إلى طبيعة الجزيئات والذرات من الناحية البنائية، وكذلك الأواصر التي تساهم في توصيف الجزيئات الحياتية الصغيرة منها والعيانية.

وعلى سبيل المثال، هناك مركبات عضوية ذات أهمية حياتية مثل الكحولات المثيلية منها التي تسبب العمى والموت، والأثيلية التي تتكون نتيجة تخمر السكر والذي سمي قديماً باسم كحول الحبوب والايسوبروبيك الذي يستعمل عادة للتدليك، والكليسرول الذي له أهمية غذائية وصناعية حيث يضاف أحياناً للأطعمة والتبغ ومستحضرات التجميل، أما الأحماض الكاربوكسيلية ومشتقاتها فهي مهمة جداً في الخلايا والعمليات الصياتية، وكذلك الهيدريد الحامض، والاستر، والأميدات، والاسترات الفينولية.

امنا الأمنينات فتأثيراتها متعددة منهنا وظيفية، وأخرى نفسية كالأدرينالين والنورادرينالين حيث تفرزهمنا قشرة الغدة الأدرينالية ويؤثران على نقل الاستجابات العصبية، ويعتبر الأمفيتامين منشطاً قوياً، ويسبب الميسكالين الهلوسة.

## 1-6 الكيمياء الحياتية السريرية

# 1 - 6 - 1 دور الكيمياء الحياتية في التحاليل المختبرية :

الأسس التي تعد بواسطتها طريقة التحليل المختبري:

تلعب طرق التحليل المختبري المعتمدة على الجانب التطبيقي للكيمياء الحياتية أدواراً مهمة في التقييم السريري لغرض تشخيص ومعالجة المرض بعد الحصول على معلومات متنوعة تتميز بما يلي :

أ - يجب أن تكون المعلومات دقيقة.

ب ـ وأن يكون الوقت الذي يستغرق للحصول على هذه المعلومات قصيراً.

ج ـ وباقل كلفة ممكنة.

والصصول على هذه النتائج وبهذه المواصفات يتطلب تعاوناً مستمراً بين اعضاء فريق الاعتناء بالصحة المتشكل من الطبيب والمريض والفني في المختبر والمرضة أو المصرض، وذلك للتخطيط وفق حالة وتعاون المريض، ولإجراء التجارب المختبرية التي تتضمن الإجابة على الاستغسارات التالية:

أ - نوع الاختبار الذي يجري على المريض والطريقة التي يخطط لاستعمالها.

ب - التحضيرات المختبرية المطلوبة.

ج ـ الدور الذي يقيم به المريض.

د - تقييم النتائج.

# 1 - 6 - 2 التحاليل المختبرية :

تجري معظم التحاليل الكيميائية الكمية على عينات الدم ويليها البول والنسبة الأقل تجري على الغائط، أما السوائل الأخرى التي تستعمل في بعض الأوقات لإجراء الاختبارات الكيميائية فتشمل:

أ - السائل النخاعي الشوكي.

ب ـ السائل المعوي.

- ج \_ إفرازات الاثنى عشر.
  - د \_ اللعاب.
  - هـ ـ ألعرق،
  - و ـ الحصاة،
  - ز \_ عينات الغذاء.
- ح الخزع (المكونات الخلوية).

ليس هناك طريقة مُثل لإجبراء التحليلات الكيميائية، إلا أنه يمكن التأكيد على التباع بعض الإرشادات التي يجب أن تتوفر في كل مختبر للطرق التي يمكن تطبيقها عند جمع العينات وتهيئتها للتحليل عندما يتطلب الامر الحصول على نتائج موثوق بها، فالعينات التي يتم جمعها تحت الظروف غير المناسبة تؤدي إلى نتائج غير دقيقة.

# 1- 6 - 3 العينات وتشخيص المرضى:

من الضروري أخذ العينات المناسبة من المريض المراد تشخيص حالته بحيث يكون العمل المختبري معتمداً على :

أ - الطريقة المستعملة لتشخيص كل مريض وبصورة متميزة ومتكررة.

ب \_ تكملة جميع المستلزمات الضاصة بإحالة الطبيب وبما يتطلبه الأمر لتشخيص المريض.

- ج \_ جمع العينات المناسبة.
- د ـ تشخيص العينات وربط كل واحدة منها بما يحتاجه الطبيب.

## جمع وحفظ العينات:

هناك العديد من العوامل التي تتعلق بجمع العينات والتي تؤثر على دقة وتغيير النتائج التي تم الحصول عليها، فمن الأخطاء الشائعة الحصول على عينة خاطئة من المرضى نتيجة التشخيص غير الصحيح.

ومن الضروري تطبيق طريقة قياسية لجمع العينات تتضمن من الناحية المثالية جمعها من المرضى الذين صاموا خلال الليل واضطجعوا لمدة لا تقل عن 20 دقيقة

قبل أخذ العينة، بشرط أن يتم الحصول عليها بأقل ركود وريدي ممكن، علماً بأن هذه الظروف المثالية يمكن الحصول عليها في المستشفى، وعندما يتغير الموقف من الاضطجاع إلى الوقوف تحصل زيادة قد تبلغ 10 - 15 % من التركيز.

# 1 - 6 - 4 الحالات المرضية المرتبطة بارتفاع مكونات الدم عن مستواها الطبيعي:

المحسون الحالة المرضية الأميليز التهاب البنكرياس الحاد. اليرقان. اليرقان. الكالسيوم الحاد الدرقية الد

أ - فرط (الزيادة) في جنب الدرقية.

ب \_ أورام العظام الاجتياحية :

1- اللحمانية. 2- لين الحبل الشوكي.

الانخفاض:

ج \_ الكزاز (التكزز) الطفولي.

د ـ استئصال الغدة جنبية الدرقية.

هـ ـ قصور الوظيفة الكلوية،

و \_ الأمراض البطنية.

ترتبط بمستوى الصوديوم.

1 ـ الانسداد الصفراوي.

ب ـ أعراض الفساد الكلوى.

ج ـ مرض السكر.

د ـ الحمل.

هـ ـ الكسيديما.

قوة الاتحاد بثاني أوكسيد الكربون 1 ـ القلاء.

الكلوريد

الكولستترول

ب \_ ضيق البواب.

ج .. نقص البوتاسيوم.

د ـ الحماض التنفسي.

الانخفاض:

أ ـ الجوع، ب ـ الحماض.

كرياتينين القصور الكلوي.

فوسفاتيز قاعدي ا \_ امراض العظام.

ب ـ البرقان الانسدادي.

فوسفاتيز حامضي سرطان البروستات.

فوسفات القصور الكلوي.

الانخفاض :

الكساح.

#### المسادر

- ا الكيم يه الحياتية تاليف الدكتور رياض رشيد سليمان والدكتور سامي عبد المهدى المظفر مطبعة اشبيلية بغداد 1985.
- 2 الكيمياء الحياتية تأليف الدكتور سامي عبد المهدي المظفر تصميم مؤسسة دار الكتب للطباعة والنشر طبع في فرنسا.
- 3- Micro analysis in medical Biochemistry, Fourth Edition, Arabic Translation Wootton 1985.
- 4- Gell Biology, Structure, Biochemistry and Function, Second Edition. Philip Sheeler, Donald E. Bianchi, John Wiley & Sons, Inc., 1983.
- 5- The Chemical basis of life, George H. Schmid, Ph. D., Little, Brown and Co. Boston, 1982.
- 6- Biochemistry, Geoffrey Zubay, Macmillan Publishing Company, Second edition, 1988.

الفصل الثاني الجزيدات والحياة



# 2 - 1 الجزيئات الحياتية التي تبني الكائن الحي

يحتوي الحيز الخلوي على السائل المائي الذي يتضمن مختلف الأيونات والمركبات ذات الأوزان الجنزيئية الصغيرة والمتوسطة والعيانية، ومن غير المكن قياس التركيب الأيوني في كل عضية خلوية، حيث أن كل واحدة منها ذات تراكيب أيونية مختلفة.

يعتبر أيون الصوديوم Na+ الأيون الرئيسي الخارج خلوي الذي يبلغ تركيزه Na+ ملي مكانء / للتر، كما يوجد هذا الأيون الموجب في السوائل الخلوية الداخلية، ويعتبر البوتاسيوم K+ الأيون الموجب الخلوي الداخلي، كما يوجد أيون المغنيسيوم  $Mg^{+2}$  في كل الحيرات الخلوية والخارج خلوية وبتراكيز أقل من الصوديوم والبوتاسيوم، ويعتبر الكلوريد (CL) الأيون السالب الرئيسي خارج الخلية مع أيونات كاربونات المهيدروجين (CL) وكميات قليلة من الفوسفات والسلفات، كما أن البروتينات تحمل شحنة سالبة عند الأس المهيدروجيني CL في السوائل النسيجية.

تحتوي جميع الخلايا الحية على المكونات الكيميائية المختلفة فمنها الماء الذي يشكل 70 - 90 %، والأيونات اللاعضوية (2 - 5%) مثل: الصوديوم والبوتاسيوم والكلورايد والسلفات والكاربونات والمغنيسيوم، وكذلك الجزيئات الحياتية الصغيرة والمتوسطة والعيانية التي تشكل 8 - 25 %.

تم إثبات أن جميع العناصر الموجودة في الجدول الدوري لمندليف تدخل في تركيب الكائن الحي حيث تقسم إلى العناصر الصغيرة، ويشكل كل من الكربون والأوكسجين والهيدروجين والنتروجين نسبة 96% من العناصر الموجودة في الخلية، بينما يوجد كل من الكالسيوم والفسفور بنسبة 3%، وكل من البوتاسيوم والكبريت والحديد والصوديوم والكاور نسبة 1%، وهناك كميات ضئيلة جداً من عناصر اليود والمغنيسيوم والنحاس والمنغنيز والكوبلت والبورون والزنك والفلور والمولبيدنوم والسلينيوم.

يتركن الجانب الكيميائي في الجزيئات الحياتية حول الكاربون الذي يشكل حوالي 50% من وزنها. وتتصف الجزيئات الحياتية بأواصر منفردة تساهمية أربع منها حتصلة بذرة الكاربون وتترتب بزوايا خاصة تبلغ 109,5 بين ذرتي الكاربون تختلف قيمتها من ذرة كاربون إلى أخرى في مختلف الجزيئات الحياتية، وبسبب ذلك هناك

انواع مختلفة من التراكيب البنائية ذات الأبعاد الشلائية، وتساهم هذه التراكيب في توضيح التعبقيد الذي يتسم به التركيب الخلوي وخاصة فيما يتعلق بأحجامها المختلفة وكنذلك أشكالها. إضافة إلى ذلك تتصف المركبات العضوية المثلة للجزيئات الحياتية بحرية الدوران الكاملة حول الآصرة المنفردة، إلا إذا توفرت مجاميع ذات شحنة تتصل بذرق الكاربون، حيث تعيق الدوران.

يؤكد التركيب رباعي السطوح للأواصر المنفردة حول ذرة الكربون الصفات القديمة جداً للجزيئات العضوية، وبوجود مجاميع مختلفة أو ذرات مختلفة متصلة بذرة الكاربون تصبح الاخيرة غير متناظرة (وهي الذرة الكاربونية المرتبطة تساهميا مع أربع مجاميع مختلفة) ومكونة متناظرات تسمى بالمتناظرات المراوية (وهي متناظرات تكون كل واحدة منها عبارة عن صورة مراة للأخرى) ذات ترتيب متماثل في الفضاء. وتسمى المتناظرات المراوية بالمتناظرات الضوئية ذات التشابه الكيمياوي بالنسبة للتفاعلات التي تقوم بها، إلا أنها تختلف في الصفات الفيزيائية المتمثلة بدوران الضوء المستقطب.

إضافة إلى ذلك يستطيع كل من الهايدروجين والأوكسجين والنتروجين تكوين الأواصر التساهمية التي تتكون حسب ما ذكرنا عن طريق مساركة الازواج الالكترونية، حيث وعلى سبيل المشال تستطيع ذرتان ذات الكترونات غير مزدوجة في المدارات الزوجية تكوين أواصر هذا النوع وذلك بملىء المدارات الزوجية لهذه الذرات، فعدد الالكترونات غير المزدوجية لذرات الهايدروجين والاوكسبين والنتروجين والكاربوت 1، 2، 3، 4 وحسب التعاقب، حيث تحتاج ذرة الهيدروجين إلى الكترون واحد، والأوكسجين إلى الكترون إلى واحد، والأوكسجين إلى الكترون إلى واحد، والأوكسجين إلى الكترونات، والكاربون إلى أربعة الكترونات لملىء المدارات الخاصة بكل ذرة.

أما في الكائنات الحية فلذرات الكاربون القدرة على مساركة الازواج الالكترونية بينها في تكوين أواصر منفردة (كاربون - كاربون) مستقرة جداً، وعليه تستطيع ذرات الكاربون أن ترتبط مع بعضها تساهمياً لتكوين أنواع مختلفة من المركبات ذات السلاسل المحيطة والسلاسل المتفرعة وكذلك الدائرية مشكلة الهيكل البنائي للعديد من الجزيئات الحياتية ذات المركبات العضوية.

من أكثر العناصر انتشاراً هو الأوكسجين ويشكل نصف مادة القشرة الأرضية وثلثي مكرنات الانسجة النباتية والحيوانية، ويشترك مع الهيدروجين ليكون الماء، وفي عملية التنفس يلعب الدور الرئيسي، بينما يعتبر الهيدروجين أحد العناصر الرئيسية الأولية للحياة فهو موجود في الكائنات الحية وخاصة الماء، أما الهيدروجين الجزيئي فغير موجود في دورة حياة الكائنات الحية إلا أنه موجود في المجرى المعوي كناتج للعمليات الحياتية للسللوز.

## 2-2 بناء المعقدات الكبيرة

#### البروتينات:

وهي من أهم المواد المكونة للخلية، تتكون من الأحماض الأمينية بترتيبات وبنسب مختلفة مكونة أشكالاً لا حصر لها.

تعتبر البروتينات من المركبات العضوية النتروجينية معقدة التركيب تتكون اساساً من عناصر الكربون والهيدروجين والأوكسجين والنتروجين وكذلك الكبريت، وبعضها يدخل في تركيبة عناصر الفوسفور وبعض عناصر الغلزات مثل الحديد والنحاس. ويشكل الكربون حوالي 50% منها بينما الهيدروجين 7% والأوكسجين 23% والنتروجين 16%، وقليل منها تحتوي على الكبريت، وقسم آخر على الفسفور بنسبة 8%.

تختلف البرتينات في خواصها الطبيعية والكيميائية بالنسبة إلى نوعية وكمية وتعاقب الأحماض الأمينية التي تحتويها.

إن أهم الأواصر الموجودة في البروتينات تتضمن الأواصر الببتدية التي تحدث بين مجموعة الأمين ومجموعة الكاربوكسيل، وكذلك الأواصر الأيونية والأواصر الهيدروجينية، وأواصر قوى فان درفال. تقسم البروتينات إلى بروتينات بسيطة ومعقدة ومشتقة، فالبسيطة منها ليفية تعمل على شكل دعامة أو هيكل للجسم ولها قابلية مطاطية تشمل الميوسين واللاكتين والكولاجين، وفي الحرير توجد بروتينات مثل السيريسين وبروتينات الشعر والاظافر والصوف والريش والحوافر ... الخ، كما أن

مناك البروتينات الكروية التي تعتبر بسيطة ومنها الالبومينات والكلوبيلينات والهنستونات والبروتامينات.

وهناك البروتينات المعقدة التي تتحد فيها البروتينات مع مركبات أخرى تدعى المجاميع المرتبطة مثل البروتينات النووية، والسكرية، والملونة، والدهنية، والفسفورية.

## 2 - 3 نماذج من الخلايا الحية

"قام شوان Theodor Schwann" بدراسة تركيب الخلية، وأوضح في عام 1839 بأن هذا التركيب يعتبر من صفات جميع الكائنات الحية. وكان "شلايدن" قد أثبت في نفس الوقت أن جسم النباث يتكون من عدد من الخلايا، وأن الخلية تنشأ من انقسام الخلية التي قبلها، وأنها عبارة عن مادة حية معقدة التركيب منظمة بدرجة كبيرة تحدث فيها الكثير من العمليات الحياتية للدهون والبروتينات والكاربوهيدرات، وتؤدي كل خلية وظيفة معينة محددة، فمثلاً تقوم الخلايا في الغدد بإفراز المواد المختلفة، وخلايا العضلات بالانقباض، ... الغ.

تختلف الخلايا في أشكالها، فيهناك الخلايا الكروية، والخلايا النجمية، والخلايا ذات الزوائد، والخلايا ذات الأهداب، وقد ادى هذا الاختلاف إلى قيام هذه الخلايا بوظائف مختلفة، حيث تتمثل الاشكال الكروية للخلية في خلايا البويضات والخلايا الدهنية، والأشكال النجمية في خلايا النسيج الضام، والخلايا ذات الزوائد في الخلايا العصبية، والخلايا ذات الأهداب في خلايا النسيج الطلائي المبطن لجدار الامعاء، وهناك خلايا تغير من شكلها تعرف بالخلايا الأميبية مثل كريات الدم.

يتراوح حجم معظم الخلايا بين 10 - 100 مايكرون، وهناك بعض الخلايا التي يمكن رؤيتها بالعين المجردة، ويتراوح طول الخلايا العملاقية الموجودة في الطحالب عدة سنتمترات.

## 2-4 وظاف حجرات الخلبة حقيقية النواة

1 - الغشاء البلازمي - انتقال الأيونات والجزيئات.

Plasma - membrane - التعرف على تشخيص المواد المنظمة.

- وجود المستلمات للجزيئات الصغيرة والكبيرة.

~ السبطرة على شكل وحركة الخلية.

2 - النواة Nucleus - البناء الحياني للد د. ن. أ وترميمه.

~ البناء الدر. ن. أ.

3 - النوية Nucleolus - البناء الحياق للرايبوسوم.

4 - الشبكة الاندوبلازمية - البناء الحياتي لمركبات الغشاء الخلوي.

endoplasmic reticulum – البناء الحياي للبروتينات والدهنيات المكونة.
المخابة الخلبة

- تفاعلات إزالة السمية.

5- المابتوكوندريا -حفظ الطاقة.

Mitochondria - القيام بالتنفس الخلوى.

- اكسدة الكربوهبدرات والدهنيات.

- تكوين اليوريا والهيم.

- السيطرة على الكالسيوم.

6 - جهاز كولجي - يقوم بتحوير البروتينات للالتحام في الحجيرات الخلوية ودفع البروتينات خارج الخلية.

7 - اللايسوسوم

Lysosome

- الشحطل المائي للبروتينات والكاربوهيدرات

والدهنيات والأحماض النووية.

- يقوم بالهضم الخلوي.

8 - البيروكسومات

Peroxisomes

مسمؤولة عن تفاعلات الاكسدة التي تشمل
 الاوكسجين الجزيئي.

- الأنابيب المجهرية

والشعيرات المجهرية

- تساهم في الهيكل الخلوي والشكل الخلوي.

- مسؤولة عن الحركة الخلوية الداخلية.

microfilaments

- تساهم في العلميات الصياتية للكاربوهيدرات والدهنيات والأحماض الامينية والنكليوتايدات والناء الحرائدات

والبناء الحياني للبروتينات.

10 - السايتوسول

Cytosol

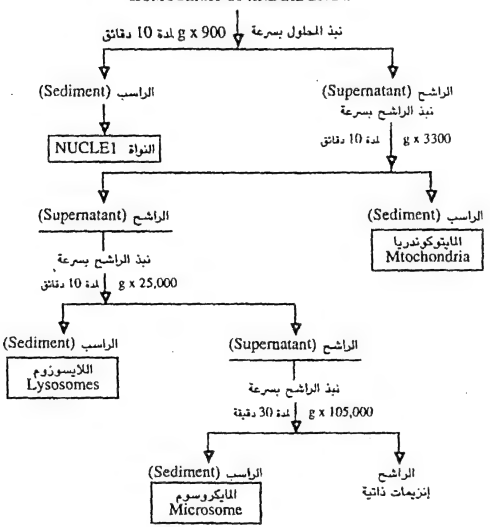
- يساهم في العمليات الحياتية للكاربوهيدرات والدهنيات والأحماض الأمينية والنكليوتايدات والبناء الحياتي للبروتينات.

# تجزئة مكونات الخلية الحيوانية بواسطة النابذة

## Fractionation of Animal Cell by the Centrifuge

تستعمل آلة الطرد المركزي (النابذة) لتجزئة مكرنات الخلية وفصلها عن بعضها بسرع مختلفة اعتماداً على الاختلاف في ثقلها، ولغرض إجراء عملية الفصل هذه يؤخذ كبد الحيوان مثلاً ويقطع إلى قطع صغيرة ويوضع في محلول السكروز وتجري عليه عملية التجانس Homogenizer .

# المحلول المتجانس لكبد الحيوان HOMOGENAT OF ANIMAL LIVER



# 2-5 أنواع الخلايا ودورها في الكيمياء الحياتية الجزيئية

تعتبر الفيروسات والمايكوبلازما والضلايا بدائية النواة مثل الاي كولاي، والباسلسن السابتيلس، وغيرهما نماذج مفيدة للدراسات الكيميائية الحياتية الجزيئية، وقد قدمت الحلول الكثيرة للعديد من المعضلات في هذا العلم، كما أن الخلايا حقيقية

النواة كالخمائر والخالايا الثدية فلهي أيضاً تلعب دوراً مهمًا في تطبيقات علم الحياة الجزيئي والكيمياء الحياتية.

2 - 5 - 1 الفيروسات 2 - 5 - 1 الفيروسات

مخلوقات غير حدية لها القابلية على إصابة الخلايا النباتية والحيوانية والبكتيريا وتتصف بصغر حجمها مقارئة بحجم البكتيريا وكريات الدم الحمراء.

تعتمد الفيروسات على مضيفها حيث لا تقدر على القيام بالعمليات الحياتية المستقلة نظراً لعدم احتوائها على الرايبوسومات، بينما هناك بعض الفيروسات التي تسمى الفهقرية Retroviruses تحتوى على إنزيم الناسخ العاكس.

من الناحية التركيبية يحتوى الفايروس على جزيئين:

ا - الحامض النوري.

2 - الغطاء البروتيني.

أما الفيرويدات Viroids فيهي أقل تطوراً من الفيروسات من الناحية التركيبية، لا تحتوي على البروتينات بل على الحامض النووي الرايبوزي وهي تصيب البروتينات (النباتات) مثل نبات البطاطا والباميا، والحمضيات مثل البرتقال وتسبب خسارة اقتصادية.

#### Mycoplasma

# 2 - 5 - 2 المايكوبلازما

وهي أصغر المخلوقات الحية القادرة على النمو والتكاثر داخل خلايا المضيف مثل خلايا حقيقية النواة للخلايا الثدية. تحاط خلية المايكوبلازما بواسطة الغشاء البلازمي وهي تختلف عن الخلية عدم النواة في عدم احتوائها على جدار الخلية، كما أنها تختلف عن الخلايا النباتية.

تتطفل المايكوبلازما خلايا الحليوان والنبات والحشرات وتفتقر هذه الأنواع من المخلوقات إلى قدرة العمليات الحياتية، كما تعتمد على خلايا المضيف في ذلك.

تحتوي المايكوبلازما على الحامض النووي الرايبوزي بالاضافة إلى الحامض الديوكسي رايبوزي وعلى الرايبوزومات وبعض الإنزيمات.

للمايكوبلازما صفات مهمة يستفاد منها لاستعمالها كنموذج دراسي، فهي تحتوي على غشاء بلازمي يشابه تركيب الخلية حقيقية النواة في كثير من الصفات، كما أن خلية المايكوبلازما حساسة للتحلل بواسطة التنافذ نظراً لعدم احتوائها على جدار خلوي.

# 2 - 5 - 3 البكتيريا (لاي كولاي)

خلية عديمة النواة تعتبر نموذجاً حقيقياً كاداة أساسية في دراسات كثيرة وخاصة وراثة البكتيريا، وتستوطن في القناة الهضمية للإنسان والحيوان، وتحاط بجدار صلب يحتوي على 50% بروتين و 50% دهون وعلى الغشاء البلازمي الداخلي لخلايا حقيقية النواة، إضافة إلى ذلك يتصف جدار الخلية البكتيرية بتعقده واحتوائه على السكريات الدهنية وعدد من البروتينات، كما يتواجد في داخل الخلية الأجزاء التالية:

- 1 السايتوبلازم.
- 2 الرايبوزومات.
- 3 التركيب النووي.

تستوطن البكتيريا في القناة الهضمية للإنسان والحيوان على السواء وهي بكتريا عضوية سالبة لصبغة كرام، يبلغ متوسط طولها 2 مايكرون وعرضها 0.8 مايكرون.

يتصف جدار الخلية البكتيرية بتعقده واحتوائه على السكريات الدهنية -Lipopoly وعدد من البروتينات الرئيسية، وطبقة الكلايكين الببتيدي -Peptidogly لكونة لصلابة جدار الخلية.

تعتبر هذه البكتيريا وحديدة المجموعة الكروموسومية، تتصف باحتوائها على كروموسوم دائري وحيد، ويتركز الحامض النووي للاشرشيا كولاي في مناطق تعرف بالنيوكلويدات Nacleiods.

وهناك تراكبيب بروتينية معقدة التركيب الداخلي وظيفتها بناء البروتينات. تحتوي الخلية بطيئة النمو على 5000 رايبوزومة، أما الأجسام الوسطية Mesosomes في الاي كولاي فهي تراكبيب غشائية مطوية من غشاء الخلية الداخلي تمثل مراكز العمليات الحياتية، ومركز تضاعف في الأحماض النووية الدوكسي رايبوزومية.

تمتد من السطح الخارجي للاي كولاي الأجزاء التالية :

- 1- الأهداب الجنسية Sex pili
- ب- التراكيب الخيطية Flmbriae

الأهداب، استدادات بروتينية 8 نانومتر قطراً اقل تحدباً من الأسبواط، وتتبصف الاهداب الجنسية بالقدرة على ارتباطها ببعض العاثيات الحاوية على الحامض النووي الرايبوزى المفرد.

تتكون الأهداب الجنسية من بروتين البلين ويعتقد أن بروتين البلين يحتوي على وجهين للتفاعل. تتألف التراكيب الخيطية من بروتين متعدد الوحدات وتؤدي عملاً وظيفياً في التصاق البكتيريا في خلايا حقيقية النواة في بطانة القناة الهضمية.

#### المصنادر

- الكيمياء الفيزيائية الحياتية وتطبيقاتها في علم الكيمياء الحياتية وفي علم الأحياء الجزيئي. ترجمة الدكتور سامي المظفر الطبعة الأولى 1405 هـ ـ 1984 م.
- 2 Physical Biochemistry, Applications to Biochemistry and Molecular Biology, David Freifelder, W. H. Freeman and Company.
- 3 Cell Biology, Structure Biochemistry, and Function, Second Edition.
  Philip Sheeler, Donald E. Blanchi, John Wiley & Sons, Inc.
- 4 الكيمياء الحيوية تأليف الدكتور عبد الرحمن أحمد الطبعة الثالثة 1984 دار القلم الكويت شارع السور.
- 5 تركبيب ووظائف الخللايا ـ تأليف كبولين هويكنز ترجمة الدكتور أحمد سعيد المرسي 1981 الطبعة العربية 1981.
- 6 Structure and Function of cells, colin R. Hopkins 1981, Holt Saunders Limited.
- 7 Biochemistry, Geoffrey Zubay, Macmillan Publishing Company, Second edition, 1988.

الفصل الثالث

الحاء والحاليل

#### 3 - 1 خصائص الماء

#### الماء وأهميته:

يعتبر الماء من أكثر المكونات الخلوية وفرة، ويعمل كمحيط مناسب للمركبات الموجودة في الخلية، ويلعب دوراً رئيسياً في ارتباط خلايا الكائنات الحية، ويتصرف كمديب رئيسي للبروتينات والسكريات، وتقرر الأواصر الهيدروجينية أغلب فعالياته الحياتية، ويشكل حوالي 70% من الوزن الكلي لجميع الكائنات الحية، أما في جسم الإنسان فيكون 45 - 60% من وزنه. والماء موجود بصورة متوازنة بحالتين:

أ \_ الماء المرتبط.

ب ـ الماء الحر.

يستعمل الماء الحر لنقل كافة الأملاح والأيونات، أما الماء المرتبط فيتصل بانواع من المركبات الحياتية كالبروتينات والأحماض النووية.

يقوم الماء بوظائف عديدة تتضمن:

- 1 التنظيم الحراري للجسم.
- 2 نقل العديد من المكونات الغذائية.
  - 3 اتصاف الماء بالفعالية التأينية.

ويصبح له تركيب قطبي كهربائي؛ لذا يستفاد منه كمذيب تعتمد عليه الكثير من فعاليات الجسم الكيميائية والفيزيائية.

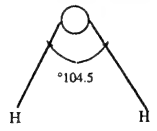
#### صفات الماء الهامة :

للماء عدد من الصفات الفيزيائية تعود لخواصه القطبية تتضمن: درجة غليان عالية، وحرارة كامنة للتبخر مرتفعة، حيث تميل ذرة الأوكسجين لسحب الالكترونات من ذري الهيدروجين تاركة شحنة موجبة حول البروتونات، ونتيجة لذلك تتصرف جنيئات الماء كجريئات لها قطبين، احدهما سالب جهة الأوكسجين، والآخر موجب جهة الهيدروجين.

إن ارتفاع درجة غليان الماء، وارتفاع درجة انصهار الثلج، وارتفاع الحرارة الكامنة يفسر وجود روابط هيدروجينية بين جزيئات الماء، إلا أن هذه الرابطة ضعيفة تقدر بحوالي 4.5 كيلو كالوري/الجزيئة، وتقدر الطاقة اللازمة لتكسير كل رابطة هيدروجينية (4 - 10) كيلو كالوري/الجزيئة.

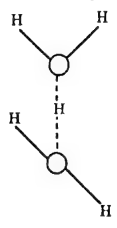
## التركيب البنائي للماء:

تقدر الزاوية للأصرة بين الأوكسجين وذرتي الهيدروجين بـ 104.5 (H - O - H). علمًا بأن ذرتي الهيدروجين تحملان شحنة موجبة جزئياً، ويحمل الأوكسجين شحنة سالبة جزئية محدثاً بذلك حالة ثنائية الاقطاب:



وترتبط ذرات الهيدروجين ذات الشحنة الموجبة في جزيئة الماء بذرة الأوكسجين ذات الشحنة السالبة بجزيئة الماء الأخرى مكونة بذلك آصرة ضعيفة بينهما.

أ ـ الأصرة الهيدروجينية وكما موضح بالخطوط المقطعة بين جزيئتين من الماء :

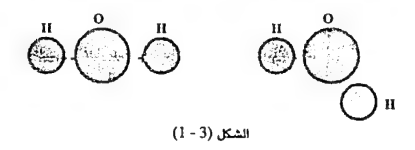


يتضح من أعلاه أن ذرة الأوكسيجين ربما ترتبط بأربع من ذرات الهيدروجين

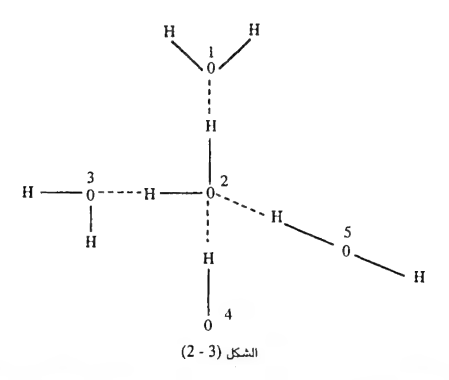
مكونة بذلك شكلاً رباعي السطوح يحيط بالأوكسجين (الشكل 3 - 1)، وأن الأصرة الهيدروجينية التي تتكون حول ذرة الأوكسجين بين جزيئات الماء في الحالة السائلة (الشكل 3 - 2)، تكون مسؤولة جزئياً عن ارتفاع حرارة التبخر للماء وكذلك الشد السطحي.

يتصف الماء في الحالة الصلبة بكون تركيبه البنائي بشكل رباعي السطوح يتميز بأن آصرته الهيدروجينية تساهم في تركيبه البلوري، ويتكسر بعض من هذه الأواصر عند تحول الثلج إلى الماء. ومن المعروف أن كل آصرة هيدروجينية تكون ضعيفة نسبياً، إلا أن وجود أعداد كبيرة من الأواصر الهيدروجينية بين الماء السائل تساهم في ثبوتية الماء وحتى في درجة حرارة 100 مثوية، إضافة إلى ذلك يستطيع الماء أن يتآصر هيدروجينياً إلى مختلف التراكيب البنائية الكيميائية عند توفر الأوكسجين أو النتروجين ذي السالبية الكهربائية (الشكل 3-1).

تقوم الايونات بالانجذاب نصو جزيئات الماء، وبالتالي تتمزق شبكية الماء ويتم فيها ترتيب جزيئات الماء نفسها حول الايون الموجب. وتكون جزيئات الماء كرات أمامه في داخلها أيونات سالبة أو موجبة، وبسبب عدم القدرة على تكوين كرات أمامه حول مجاميعها الايونية، فإن العديد من الجزيئات الكبيرة مثل البروتينات لا تذوب في الماء.



ب \_ الأصرة الهيدروجينية في الشكل رباعي السطوح لخمسة جزيئات من الماء، حيث تكون الجزيئات 1، 2، 3، في مستوى الصفحة و 4 أسفلها و 5 فوقها :



Dissociation of Water

تفكك الماء

يمكن أن تتفكك جـزئيـة الماء بدرجـة ضـعـيـفـة جداً، ويتضح ذلك من دراسة التوصيل الكهربائي لها ووفق ما يلي :

HOH 
$$\rightarrow$$
 H $^{+}$  + OH

حيث يلتحم فيها البروتون مع الأوكسجين مكوناً ما يسمى بأيون الهيدرونيوم  $(H_3 O^+)$  في درجة حرارة 25 م، وتكون قيمة الـ Keq صغيرة جداً بـ  $(H_3 O^+)$ .

#### Equilibrium constants

ثوابت التوازن

من المعروف أن هناك العديد من التغاعلات ذات اتجاه عكسي، ولا تتجه نحو التكامل بل تصل إلى التوازن. في التوازن تكون محصلة السرعة صغراً لأن السرعة المطلقة بالاتجاه الامامي تساوي بالضبط السرعة المطلقة بالاتجاه العكسي، وأن موقع السرعة المطلقة بالاتجاه العكسي، وأن موقع السرعة بالاتجاه الامامي تساوي بالضبط السرعة المطلقة بالاتجاه العكسي، وأن موقع المتوازن يوضح بواسطة ثابت التوازن "Keq) "equilibrium constant" (همثاً فيعيقاً مثل :

حيث  $K_1$  = الثابت التناسبي (proportionnality constant) يسمى بثابت معدل السرعة وبالأخص ثابت معدل سرعة الرتبة الأولى لأن $V_1$  يتناسب مع تركيز مادة منفردة مرفوعة إلى القوة واحد.

أما السرعة العكسية  $V_r$  فـتتناسب مع تركيز  $A^-$  و $H^+$  لذا، وبالتـالي مع تراكيز النواتج (المنتوج) لتراكيز كل من  $A^-$  و  $H^+$  :

$$V_r \propto [H^+]$$
  $V_r \propto [A^-]$  
$$V_r \propto (H^+) (A^-)$$
 
$$V_r = K - 1 (H^+) (A^-)$$

حيث  $K^{-1}$  ثابت معدل سرعة الرتبة الثانية، لذا فمضاعفة  $K^{-1}$  تؤدي إلى مضاعفة Vr وكذلك مضاعفة  $(A^{-1})$  تؤدي إلى الحصول على ضعف السرعة Vr أما عند مضاعفة كل من  $(H^{+})$  و  $(A^{-1})$  فتزيد Vr أربع مرات. ففي التوازن :

$$V_{\rm f} = V_{\rm f}$$
 $K_{1} ({\rm HA}) = K_{-1} ({\rm H}^{+}) ({\rm A}^{-})$ 
 $K_{-1} = \frac{({\rm H}^{+}) ({\rm A}^{-})}{({\rm HA})}$ 
 $: {\rm Keq} = \frac{({\rm H}^{+}) ({\rm A}^{-})}{({\rm HA})}$ 
 $K_{-1} = \frac{({\rm H}^{+}) ({\rm A}^{-})}{({\rm HA})}$ 

نفي هذه الحالة الخاصة، فإن Keq عبارة عن ثابت تفكك الحامض ويسمى بده. ... Ka

A + B 
$$\xrightarrow{K_1}$$
 2C

Vf = K<sub>1</sub> (A) (B)

Vr = K<sub>-1</sub> (C) (C<sub>2</sub>)

= K<sub>-1</sub> (C)<sup>2</sup>

$$Keq = \frac{(C)^2}{(A) (B)}$$

وإن أبعاد Keq تعتمد على عدد مكرنات النظام التفاعلي.

وإن تراكبيز مكونات التفاعل لا يعمل بها بل نشاطاتها (activities) إذ التراكيز الظاهرية أو المؤثرة. وعادة يفترض أن r = 1 أي إن النشاط مكاف، إلى التركيز المولاري. وإن هذه الفرضية مقبولة للمحاليل المائية المخففة للأيونات أحادية وثنائية التكافؤ والتي تستخدم في الدراسات الكيميائية الحياتية.

# 2-3 الأحماض والقواعد

تعتبر دراسة كيمياء الأحماض والقواعد ضرورية إذا كان الغرض منها توصيف الجذيئات الحياتية، حيث إن العديد من المركبات الوسطية ذات الوزن الجزيئي الواطىء وكذلك الجزيئات العيانية المكونة للخلايا الحية، هي أحماض وقواعد لها القدرة على التأين.

تعتبر الشحنات الكهربائية على هذه الجزيئات عوامل مهمة في معرفة معدل سرعة التفاعلات الإنزيمية، وكذلك الترتيب الفراغي (conformation) واستقرارية البروتينات والالتحامات التي تصصل بين الجريئات العيانية مع بعضها الآخر ومع الأيونات الصغيرة، وكذلك الطرق التقنية التحليلية والتقنية المستعملة في المختبر.

إن الطريقة المفيدة لمناقبضة الاحماض والقواعد في الكيمياء الحياتية العامة هي لتعريف الحيامض الذي هو عبارة عن مادة تهب البروتون والقاعدة هي التي تتقبل البروتونات. ويعود هذا المفهوم إلى برونستيد فعندما يخسر حامض برونستيد البروتون تتكون قاعدة برونستيد، ويطلق على الحامض الاصلي والقاعدة المتولدة بزوج – الحامض المرافق – القاعدة المرافقة، فالمادة التي تتقبل البروتون تكون قاعدة برونستيد مختلفة، وباستلام البروتون يتكون حامض برونستيد آخر، لذا ففي كل برونستيد مختلفة، وباستلام البروتون من الحامض المرافق – القاعدة المرافقة.

يعتبر تعريف برونستيد أكثر التعاريف المناسبة في الأنشطة الحياتية، فعند إذابة الحامض العنصدي، مثلاً حامض اللاكتيك، في الماء يتفكك هذا الحامض جزئياً مكوناً حالة توازن بين الحامض والأيون السالب (اللاكتيت) والبروتون وكما يلي :

## Lactic acid Lactate + H

فالحامض يعتبر ضعيفاً والأيون السالب يتصرف كقاعدة لاستلامه البروتون، فأيون الأمونيوم (جذر الأمونيوم  $NH_4^+$ ) عبارة عن حامض يستطيع أن يتفكك إلى الأمونيا والد ( $H^+$ )، أما حامض الهيدروكلوريك وحامض الكبريتيك فهما حامضان قويان لانهما يتفككان كلياً.

أما الـ  $po_4^0$  نهي قاعدة، إلا أن كل من الـ  $po_4^0$  والـ  $po_4^0$  فهما إما قاعدة أو حمام ضماً، ويعتمد ذلك على قدرة المجموعة الفوسفاتية في استلام أو وهب الالكترون. ويمكن تصور قدرة الحامض المرافق على التفكك وفقاً لقيمة الـ Keq . القيمة الصغيرة أقل قدرة لإعطاء البروتون، وبالتالي يصبح حامضاً ضعيفاً، أما عندما تكون قيمة الـ Keq كبيرة فالميل لان يتفكك إلى بروتون يكون كبيراً أيضاً وبالتالي يكون الحامض قرياً. ويمكن التعبير عن الـ Keq بصيغة الـ PK وفق ما يلى:

$$pK = \log \frac{1}{Keq}$$

فعندما يكون الـ Keq صغيراً تصبح الـ PK كبيرة.

ومن الأحماض الضبعيفة حامض الكربونيك الذي يلاحظ عند إذابة ثاني أوكسيد الكاربون في الماء وفق التفاعل التالي :

$$CO_2 + H_2O \longrightarrow H_2CO_3 \longrightarrow H^+ + HCO_3$$

حيث يكون الـ H2CO3 في حالة توازن مع الـ CO2 المذاب. وفي النظام المائي الذي يتلامس مع الطور الهوائي يكون الـ CO2 المذاب بحالة توازن أيضاً مع الـ CO2 في الطور الهوائي، وإن أي تغير في مكونات الطور المائي يسبب تحولاً في كلتا الحالتين من التوازن، فعند زيادة الـ CO2 يؤدي ذلك إلى زيادة في كمية الـ H2CO3 وبالتالي يتحول التوازن إلى صالح التفكك وبزيادة في كمية الـ H<sup>+</sup>:

$$Keq = \frac{(H^+) (HCO_3)}{(H_2 CO_3 + CO_3)}$$

إن كمية الـ H2CO3 الفعلية غير المتفككة أقل من 1/200 من الـ CO2، لذا تحذف من الحساب. ومن المتعارف عليه أن يشار إلى الـ CO2 المذاب كحامض مقترن وبذلك تعتبر المعادلة كما في التالي:

$$Keq = \frac{(H^+) (HCO_3)}{(CO_2)}$$

#### **Buffer solutions**

## 3 - 3 المحاليل المنظمة (الدارثات)

المحلول المنظم هو المحلول الذي يقاوم التغير في أسبه الهيدروجيني عند إضافة الحيامض أو القاعدة، ويتكون من حامض ضعيف مع أحد املاحه أو من قاعدة ضعيفة مع أحد أملاحها، مثلاً حامض الخليك وخلات الصوديوم يكونان معاً محلولاً منظماً، كما إن حامض الكاربونيك وبيكربونات الصوديوم في محلول مائي يكونان محلولاً منظماً آخر.

نجد من معادلة هندرسون مهاسلباش أن الأس الهيدروجيني للمحلول المنظم يعتمد على عاملين، أولهما قيمة الـ pKa والثاني النسبة بين تركيز الملح إلى تركيز الحامض:

$$pH + pka + log \frac{(salt)}{(acid)}$$

إن التغير في تركيز أي من المكونات في تفاعل التوازن يعني بالضرورة تغيراً في كل مكون، فزيادة الـ+ H تؤدي إلى نقيصان في تركيز القاعدة المرافقة مع زيادة مكافئة للحامض المرافق. ويمكن التعبير عن هذه العلاقة بإعادة تنظيم معادلة التوازن كما موضح في التفكك التالى :

$$Keq = \frac{(H^+) \text{ (conjugate base)}}{\text{(conjugate acid)}}$$

وبإعادة تنظيم المعادلة نحصل على:

$$\log \frac{1}{(H^+)} = \log \frac{1}{\text{keq}} + \log \frac{\text{(conjugate base)}}{\text{(conjugate acid)}}$$

$$pH = log \frac{1}{(H^+)}$$

$$pk' = log \frac{1}{keq}$$

تصبح المعادلة عندئذ

$$pH = pk^2 + log + \frac{(conjugate base)}{(conjugate acid)}$$

# 3 - 3 - 1 ما هو الدارىء وكيف يعمل

تصتوي خلائط الدارىء المعروفة على مادتين هما: الحامض المرافق، والقاعدة المرافقة وإن الدارىء الحامضي يحتوي على حامض ضعيف وملحها (القاعدة المرافقة). ويحتوي الدارىء القاعدي على قاعدة ضعيفة وملحها (الحامض المرافق). وعند جمعها، أي الحامض المرافق والقاعدة المرافقة يمكن مقاومة التغيرات الكبيرة بالاس الهيدروجيني جزئياً بواسطة امتصاص الايونات المضافة "H و "OH إلى النظام هذا. وعند إضافة أيونات الـ "H إلى المحلول الدارىء، تتفاعل جزئياً مع القاعدة المرافقة الموجودة لتكون الحامض المرافق. لذا تزال بعض أيونات الـ "H وعند إضافة الـ OH إلى المحلول الدارىء، تتفاعل جزئياً مع العاهدة لتكون الماء المحلول الدارىء، تتفاعل جزئياً مع الحامض المرافق الموجودة لتكون الماء والقاعدة المرافقة. لذا تزال بعض من أيونات الـ "OH. يتغير الاس الهيدروجيني في المحاليل الدرائة عند إضافة أيونات "OH و "H. ومع هذا، فإن التغير يكون قليلاً جداً عما في الحالة التي لا يوجد فيها محلول دارىء.

تعتمد كمية التغير على قوة الدارىء، ونسبة :

(H<sup>-</sup>)

وعند اختبار منحني التسحيح نلاحظ أن التغير في الاس الهيدروجيني في منطقة الــ PKa يكون قليلاً جداً عند إضافة الــ OH. لذا فإن (+A+A) توفر عملاً دارئاً جيداً عند الاس الهيدروجيني 7.وأن هذا الحامض الضعيف مع ملحه يعتبر دارئاً جيداً عند الاس الهيدروجيني 7، لذا فعند تحضير محلول دارئه عند الاس الهيدروجيني 7 لذا فعند تحضير محلول دارئه عند الاس الهيدروجيني 7 فنستعمل عندئذ حامضاً ضعيفاً يكون pKa فيه قريباً من الـ 7.

#### 3 - 3 - 2 ملامح معادلة هندرسون ـ هاسلباش

#### Henderson - Hasselbalch Equation

يمكن اشتقاق العلاقة التي تربط:

أ ـ Ka للحامض الضعيف، والأس الهيدروجيني للمحلول المتكون من حامض ضعيف. أو

ب \_ Kb للقاعدة الضعيفة والـ poH للمحلول المتكون من قاعدة ضعيفة.

$$Ka = \frac{(H^+) (A^-)}{(HA)}$$

وعند إعادة تنظيم المعادلة نحصل على :

$$(H^+) = Ka \frac{(HA)}{(A^-)}$$

وعند أخذ اللوغاريتم لكلا الجانبين:

$$\log (H^+) = \log Ka + \log \frac{(HA)}{(A)}$$

وعند ضرب الحانيين بـ-1

$$\log (H^+) = \log Ka + \log \frac{(HA)}{(A)}$$

$$pH = pKa - log \frac{(HA)}{(A')}$$

$$kb = \frac{(M^+) (OH^-)}{(M OH)}$$

$$(OH^{-}) = kb \frac{(MOH)}{(M^{+})}$$

$$log (OH') = log kb + log \frac{(MOH)}{(M^*)}$$

$$\log (OH^{-}) = \log kb - \log \frac{(MOH)}{(M^{+})}$$

$$pOH = pkb - log \frac{(MOH)}{(M^+)}$$

$$pOH = pkb + log \frac{(M^+)}{(MOH)}$$

$$kb = \frac{(R-NH_3^+) (OH^-)}{\cdot (R-NH_2)}$$

$$(OH^{-}) = kb \frac{(R-NH_{2})}{(R-NH_{3}^{+})}$$

$$-\log (OH^{-}) = \log kb - \log \frac{(R-NH_{2})}{(R-NH_{1}^{+})}$$

pOH = pkb + log 
$$\frac{(R-NH_3^+)}{(R-NH_2)}$$

ويلاحظ أنه عندما تكون تراكيز الحامض المرافق والقاعدة المرافقة متساوية فإن: pH = pKa

$$poH = pKb$$

ويمكن ملاحظة نفس العلاقة من التعابير Ka وعندما يكون :  $(A^-) = (HA)$ 

$$(H^+) = Ka$$

وعندما يكون:

$$(R-NH_2) = (R-NH_3)$$
  
 $(OH^-) = Kb$ 

وحسب ما جاء في المعادلات السابقة، فالأس الهيدروجيني للمحلول الذي يحتري على Ar و Ar مستقل عن التركيز، ويعتمد الأس الهيدروجيني على نسبة القاعدة المرافقة إلى الحامض المرافق.

PH Change in buffer

3 - 3 - 3 تغير الأس الهيدروجيني في الداريء

يستعمل الدارىء بصورة عامة للحفاظ على أس هيدروجيني ثابت نسبياً خلال مجرى التفاعل الذي يولد أو يستعمل أيونات الـ H. من المعروف أن قدرة الدارىء للحفاظ على أس هيدروجيني ثابت أو قريب منه تزداد بزيادة تركيز الدارىء ومع هذا، فمن غير المكن بصورة دائمية أستعمال دارىء مركز نسبياً حيث إن الإنزيم، النسيج، أو الخلايا تحت الاختبار ربما تصبح حساسة إلى القوة الايونية المرتفعة أو أن الاختبار يتطلب بأن ينتظم الأس الهيدروجيني بصورة سهلة إلى قيمة عالية أو منخفضة في نهاية التفاعل، لذا فالحالة الوسط هي المطلوبة. حيث يتم اختبار التركيز والأس الهيدروجيني ثابتاً أو قريباً منه بدون حصول تعقيدات تسببها القوة الايونية المرتفعة.

**Buffer Capacity** 

سعة الدارىء

## نظرياً وعلمياً:

يشار إلى قدرة الدارىء لمقاومة التغيير في الاس الهيدروجيني بسعة الدارىء ويمكن تعريف سعة الدارىء بطريقتين :

- I عدد المولات باللتر من الم +H أو OH المطلوبة لتسبب تغيراً معيناً في الأس الهيدروجيني. أو:
- $H^+$  السخير في الأس الهيدروجيني الذي يحدث عند إضافة كمية معينة من الـ  $H^+$  أو الـ  $OH^-$  الـ  $OH^-$  (مثال : مول / اللتر).

في أي نقطة وبأستعمال معادلة هندرسون ـ هاسلباش نحصل على :

$$pH = pka + log \frac{(A')}{(HA)}$$

$$= pka + Log (A') - Log (HA)$$

$$= pka + Log (A') - Log [(C) - (A')]$$

$$= pka + \frac{ln (A')}{2.3} - \frac{ln [(C) - (A')]}{2.3}$$

حيث :

$$(HA) + (A^{-}) =$$

وبالتفاضل بالنسبة إلى (A')

$$\frac{d pH}{d (A^{*})} = \frac{1}{2.3 (A^{*})} + \frac{1}{2.3 [(C) - (A^{*})]}$$

$$= \frac{(C)}{2.3 (A^{*}) [(C) - (A^{*})]}$$

للضافة يؤدي d (A') هو نفس الـ d (H+) أو d (OH) لأن كل مول من الـ d المضافة يؤدي إلى استعمال d وكل مول من OH المضافة يتكون مول من الـ d

وعند التعويض والتلب:

$$\frac{d (H^{+})}{dpH} = \frac{d (OH^{-})}{dpH}$$

$$= \frac{2.3 (A^{-}) [(C) - (A^{-})]}{(C)} = B$$

$$= \frac{2.3 [(A') (HA)]}{(A') + (HA)}$$

وفي حالة التعويض الآخر من التعبير لــ Ka بنتج :

$$= \frac{2.3 \text{ ka } (\text{H}^+) (\text{C})}{[(\text{ka} + (\text{H}^+)^2]}$$

= 0.575 (C)

حيث (H+) = تركيز أيون الهيدروجين في الدارىء.

يلاحظ أن  $\beta$  يزداد عند زيادة تركيز الدارىء، ويبدو أن 0.25 مول من الدارىء يقاوم التسغير في الأس الهيدروجيني أفضل من 0.01 من الدارىء، ويلاحظ أيضاً (بواسطة الحساب أو التجربة والخطأ) أن  $\beta$  يكون في حالته العظمى عندما يكون :

$$(HA) = (A^{-})$$

$$Ka = (H^+)$$

أي أن الميل لمنحني التسحيح بدرجته الدنيا عندما يكون :

$$pKa = pH$$

أيضاً عندما يكون (H+) = Ka

$$2.3 (H^+)^2 (C) / 2 (H^+)^2 = B$$

$$2.3 (H^+)^2 (C) / 4 (H^+)^2 =$$

$$0.575 (C) = B$$

ونظراً لكون P ذات علاقة بميل منحنى التسحيح في نقطة واحدة، فقيمته هي نفسها في حالة إضافة  $H^{\dagger}$   $OH^{\dagger}$  والدارىء، أما التعريف العملي لسعة الدارىء فهي عدد مولات الس  $H^{\dagger}$  الذي يجب إضافته إلى لتر واحد من الدارىء من أجل تقليل الأس الهيدروجيني بدرجة واحدة، وكذلك عدد مولات الس  $H^{\dagger}$  التي يجب إضافتها إلى لتر واحد من الدارىء من أجل زيادة الأس الهيدروجينى بدرجة واحدة.

OH ويلاحظ أن التفاعلات الكيميائية الحياتية من النادر أن تولد أيونات الستعمال n من ومع هذا، فهناك تفاعلات عديدة تستهلك أيونات من الس $H^+$ ، وأن استعمال n من المولات/اللثر من أيونات الهيدروجين خلال التفاعل له نفس التأثير على الدارىء عند إضافة n مولات من أيونات السOH/اللثر.

#### Acetate Buffer

#### مكونات دارىء الخلات

يحتوي دارىء الخلات على حامض الخليك غير المتأين (HOAC) كحامض مرافق وأيونات الخلات (OAc) كقاعدة مرافقة والأخيرة يمكن توفيرها بصورة مباشرة بواسطة مالك KOAc، NaCAc مع الله KOH أو الله NaOH.

فقي المحلول الذي يحتبوي على الحامض الضعيف مثل HOAc، هناك متطلبات معينة يجب أخذها بنظر الاعتبار ومنها:

$$\frac{(H^+) (OAc^-)}{(HOAc)}$$
 ka = تبات

فالتعير في أي واحد من المكونات الشلاثة هذه يسبب تغيراً في المكونين الآخرين تناسبياً بحيث تصبح ثابتة أيضاً.

$$\frac{(H^+) (OAc^-)}{(HOAc)}$$
 ka

فحث لا عند إضافة أبونات الناOH إلى المحلول، تتفاعل مع أبونات الس<sup>+</sup>H الموجودة لتكون الماء (H<sub>2</sub>O).

$$OH^{-} + H^{+} H_{2}O$$
 - 1

يحدث النقصان في السلط(H) اضطراباً في التوازن في الحال وبالتالي تفكك كمية أكبر من HOAc لإعادة ظروف التوازن.

$$HOAc \longrightarrow H^+ + OAc^-$$
 -2

فالنتيجة النهائية (وكذلك مجموع التفاعلات أو 2) تسوصف وكأن أيونات الس  $H_2O$  قد أضيفت بصورة مباشرة إلى الحامض المرافق لدارىء الخلات ليكون الس  $OH^-$ 

مع قاعدة مرافقة (OAC) ولكن بكمية أكبر:

 $OH^- + HOAc \longrightarrow H_2 O + OAc^-$ 

وتحدث هذه التفاعلات بالحال وبنفس الصيغة، فعند إضافة أيونات الـ $H^+$  يتغير التوازن وتتفاعل القاعدة المرافقة (-OAc) مع بعض الـ $H^+$  الزائدة لتكون HOAc غير المتأين.

H++OAc- HOAc

والجدير بالذكر والتأكيد عليه أن أيونات OH أو الـ  $H^+$  الزائدة لا تتعادل بصورة كساملة بواسطة الدارىء، أي إن الأس الهيدروجيني لا يبقى ثابتاً بصورة مطلقة عند إضافة الـ  $H^+$  أو  $OH^-$ .

## 3 - 3 - 4 المحاليل المنظمة القسيولوجية

لسوائل الجسم الداخلية بيئة ثابتة تعيش فيها الخلايا وتنجز وظائفها المختلفة دون التعرض إلى خطر عدم ثبات هذه الظروف، فمثلاً الأس الهيدروجيني للدم يجب أن يبقى ثابتاً ضمن حدود 7.35 - 7.45.

يحافظ الجسم عادة على ثبات الأس الهيدروجيني للدم بوأسطة محاليله المنظمة وتشمل:

Na HCO<sub>3</sub> HCO<sub>3</sub><sup>-1</sup> أ\_ البيكاربونات

ب \_ الفوسفات H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub><sup>-1</sup> ب

ج \_ بروتينات البلازما/البومينات/كوبيلينات

د ـ الهيموغلوبين (Hb, HHb, (Hb

تعتبر الكاربونات والالبومينات والكوبيلينات منظمات بلازمية مهمة، بينما الهيموغلوبين ومعظم الفوسفات يوجد في الكريات الحمراء، حيث إن للآصرة قوة منظمة، كما إن البيكربونات والفوسفات والبروتينات أنظمة في السائل خارج الخلية :

نجد في خلايا الدم الحمراء نوعين من المواد المنظمة، البيكربونات والفوسفات مع النين من المواد الهيموغلوبينية المنظمة:

**Bolld Buffers** 

دارثات الدم

نظام CO<sub>2</sub> / HCO

يعتبر هذا النظام أحد نظامين دارئين في الدم. يتأين حامض الكاربونيك لحامض ثنائى البروتون ضعيف .

$$H_2CO_3 = \frac{Ka_1 = 1.38 \times 10^{-4}}{pKa_1 = 3.8}$$
 $PKa_2 = 10.25$ 
 $Ka_2 = 5.6 \times 10^{-11}$ 
 $H^+ + CQ_3^-$ 

إن معظم الحامض المرافق المذاب في الدم والسايتوبلازم يوجد بشكل CO<sub>2</sub> و H2 CO<sub>3</sub>. وإن CO<sub>2</sub> المذاب يكون في حالة توازن مع الــــ CO<sub>2</sub> في الوجه الغازي :

$$\begin{array}{c|c}
CO_2 & & & & & & & & \\
K & & & & & & & & \\
Ka_2 & & & & & & \\
CO_2 + H_2O & & & & & & \\
CO_3 + H_2O & & & & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
Keq_1 & & & & \\
Ka_2 & & & & \\
\end{array}$$

: (المذاب)  $CO_2$  (المناب)  $CO_2$  (المذاب) المناب)

(CO<sub>2</sub>) الذاب = K (PCO<sub>2</sub>)

حيث إن نركيز الـ CO2 المذاب يتناسب بصورة مباشرة مع الضغط الجزيئي للـ CO2 في الـ وجه الغازي. فعلي درجة الحرارة 37 مئوية والقوة الأيونية 0.15 و CO2 في الـ وجه الغازي. فعندما يكون الـ PCO2 يعبر عنه بشكل مم زئبق. إن ثابت التوازن PCO2 للتفاعل الثاني يساوى 0.15 5 x 0.05 .

$$CO_2 + H_2O \longrightarrow H_2CO_3$$

$$keq_1 = \frac{(H_2CO_3)}{(CO_2)} = 5 \times 10^{-5}$$

الذا من ثابت التوازن الكلي بين الـ  $CO_2$  و  $CO_3$  و  $H^+ + HCO^-_3$  يوضع بواسطة :

$$ka^{1} = \frac{(H^{+})(HCO_{3})}{(CO_{2})} = keq_{1} \times ka_{1}$$

= 
$$(5 \times 10^{-3}) (1.58 \times 10^{-4}) = 7.9 \times 10^{-7}$$

pKa - = 6.1

ويمكن كتابة العلاقة كما يلى:

و

$$ka' = \frac{(H^+) (HCO_3^-)}{(3.01 \times 10^{-5}) Pco_2} = 7.9 \times 10^{-7}$$

وفي أي أس هيدروجيني :

$$pH = 6.1 + Log \frac{(HCO_3)}{(CO_2)}$$

$$pH = 6.1 + Log \frac{(HCO_3)}{(3.01 \times 10^{-5}) Pco_2}$$

 $HCC_3$  ولجميع الأغراض العملية، فدارىء البيكاربونات يمكن اعتباره متكوناً من (القاعدة المرافقة)، والد  $CO_2$  المذاب (الحامض المرافق).

يحافظ الأس الهيدروجيني في الدم على قيمة 7.4 حيث أن تركيز السه CO<sub>2</sub> المذاب يحافظ على ثبوته وبزيادة السـ CO<sub>2</sub> الذي يتولد بوأسطة

$$H^+ + HCO_3^- \longrightarrow H_2O + CO_2^-$$

يطرد بواسطة الرئتين وبالعكس فالدارىء المستعمل في المختبر يعتبر نظاماً مغلقاً فتركيز الحامض المرافق يزداد عندما يتفاعل السه +H مع القاعدة المرافقة.

تعتبر البيكاربونات من المواد المنظمة المهمة في التوازن الحامضي القاعدي وهي على علاقة وثيقة بالإنتاج الثابت لثاني أوكسيد الكربون (CO2)، وحامض الكاربونيك (HCO3) والبيكاربونات (HCO3)، وبتنفاع لات الهيموغلوبين والأكسي ميموغلوبين في خلايا الدم الحمراء، وبالتحكم في تركيز حامض الكربونيك في التنفس. وتحت الظروف العادية للأس الهيدروجيني للدم (PH 7.4)، فإن المعادلة للمحلول المنظم للبيكربونات في الدم تكون كما يلي (حيث إن تركيز البيكربونات 27 ملي مكانىء في اللتر وتركيز حامض الكاربونيك 1.35 ملي مكانىء في اللتر

$$7.4 = 6.1 + \log \frac{(HCO_3)}{(H_2CO_3)}$$
$$= 6.1 + \log \frac{27}{1.35}$$
$$= 6.1 + \log \frac{20}{1}$$

# 2-4 الشوارد (الألكتروليتات) Electrolytes

وهي المواد التي تتفكك إلى أيون موجب (كاتيون) وأيون سالب (انيون)، ويمكن منع هذه الأيونات من الالتحام مع بعضها جزئياً بواسطة الالتحام مع جزيئات الماء، وتسمى السكريات والكحولات التي تذوب في الماء ولكنها لا تحمل الشحنة باللاالكتروليتات onn- electrolytes، وعندما تذوب أملاح الفلزات القلوية (alkali) اللاالكتروليتات Li, Na, K) في الماء وبتراكييز منخفضة تتفكك بصورة كاملة، وعندما تكون تراكييزها مرتفعة تزداد احتمالية الالتحام بين الأيون الموجب والسالب،

وفي الأنظمة الحبياتية التي تتبصف بتراكيز واطئة من هذه الفلزات عن المنطقة يتم تفككها وبصورة كاملة.

أما أملاح الأحماض العضوية مثل لاكتيت الصوديوم فيتم تفككها بصورة كاملة أيضاً عند إذابتها في الماء، فالانيون الذي يتكون بتفاعل وبدرجة محدودة مع البروتون لتكوين الحامض غير المتفكك:

CH<sub>3</sub> - CHOH - COONa ——— Na<sup>+</sup> + CH<sub>3</sub> - CHOH - COO<sup>-</sup>

أيون اللاكتيت الصوديوم

CH<sub>3</sub> - CHOH - COO<sup>-</sup> + H<sup>+</sup> ——— CH<sub>3</sub> - CHOH - COOH

حامض اللاكتيك أيون اللاكتيت

وهناك العديد من الأحماض التي لا تتفكك بصورة كاملة عندما تذوب في الماء بل تكون حالة توازن بين المركب غير المتفكك واثنين أو أكشر من الأيونات فمثلاً يتفكك حامض اللاكتيك جزئياً إلى أيون اللاكتيت السالب.

CH<sub>3</sub> CHOH - COOH — CH<sub>3</sub> - CHOH - COO<sup>-</sup> + H<sup>+</sup>

وبسبب التفكك الجزئي لهذه المركبات فإنها تسمى بالالكتروليتات الضعيفة.

هناك العديد من الأحماض التي لا تتفكك بصورة كاملة عندما تذوب في الماء بل تؤسس حالة توازن بين المركب المتفكك واثنين أو أكثر من الأيونات، فمثلاً يتفكك حامض اللاكتيك جزئياً إلى أيون اللاكتيت السالب وا $H^+$  وفق ما يلي :

CH<sub>3</sub> CHOH - COOH — CH<sub>3</sub> - CHOH COO<sup>-</sup> + H<sup>+</sup>

وبسبب التفكك الجزئي لهذه المركبات فإنها تسمى بالالكتروليتات الضعيفة.

حيث A تمثل الأيون السالب المتفكك، و [ ] تركيز النوع الأيوني بمول/اللتر ويفضل عادة أستعمال الفعالية بدلاً من التركيز في معاملة التوازن، إلا أن معظم

- 59 -

المركبات ذات العلاقة بالكيميائي الحياي توجد بتراكيز واطئة تقترب فيها قيمة الفعالية من التركيز و keq يمثل ثابت التوازن الظاهري.

 $Ca^{+2}$  و  $Mg^{+2}$  مثل  $Mg^{+2}$  و الأيونات الرئيسية في سوائل الجسم بشكلين: موجبة مثل \*NaK والايونات السالبة مثل مثل HCO و SO و تقوم هذه الايونات بتوفير التوازن الأبوني للتاثيرات العصبية الداخلية والعضلية وفعالية الانسجة والذي يتناسب طردياً مع تركيز +K و+Na وعكسياً مع تركيز +H و Ca+2 والـ Mg+2 حيث مشلاً أن تركييز الط يعمل على تعطيل تقلص عنضلات القلب، كما تعمل الالكترولتيات هذه كأجزاء فعالة في توازن الضغط الازموزي وتوفر نظام متقن للدارئات. يوجد الصوديوم في بلازما الدم وقليل جداً منه في خلايا الدم الحمراء، ويعتبر الايون الرئيسي في السائل الضارجي، ويزداد مستواه عن الحد الطبيعي في حالات الضغط الدموى العالى والإغماء الناتجة عن مرض السكر كما إن الجفاف الشديد يسبب خسارة في كميات كبيرة من الماء مؤدياً إلى الزيادة في تركيز الصوديوم بينما تزداد قيم البوتاسيوم في مرض اديسون وأمراض الكلي المتقدمة، وغزارة وشحة البول الحادة وتوقف وانسداد في المجارى البولية، وحالات الشلل وغيبوبة السكر، كما تقل قيم البوتاسيوم في الإسهال الشديد والنقص في التغذية التي تحتوي على البوتاسيوم. أما الكالسيوم فيوجد بصورة رئيسية في العظام، ويوجد في الدم بشكلين: غير فعال وظيفياً وغير قابل للانتقال عندما يكون متحداً بالبروتين، بينما الكالسيوم الحر يكون فعالًا من الناحية الوظيفية وقابلًا للانتقال.

### المصادر

- الكيمياء الحياتية الفيزيائية وتطبيقاتها في الكيمياء الحياتية وفي علم الأحياء الجزيئي - ترجمة د. سامي عبد المهدى المظفر .
- 2 الكيمياء الحيوية تأليف الدكتور عبد الرحمن احمد الحملاوي دار القلم الكويت.
- 3 Biochemical calculations, 2nd edition. Irwin H. Segal, John Wiley and Sons, Inc.
- 4 Biochemistry, Geoffrey Zubay, Macmillan Publishing Company, Second edition, 1988.

الغصل الرابع

## 4-1 تعريف ووجود الدهنيات

أطلق العالم بلوور "Bloor" في عام 1943 اصطلاح الدهنيات "Lipids" على الشحوم والزيوت، وهي مواد عضوية تمتاز بعدم قدرتها على الذوبان في الماء، وكذلك بدسامة ملمسها غير المتجانس، تذوب في المذيبات العضوية مثل الايثر والايثر البنزولي والبنزين والكلوروفورم ورابع كلوريد الكاربون والكحول الساخن. وتشتمل هذه المواد على الدهون، الزيوت النباتية والحيوانية، والشموع ومشتقاتها، وكذلك الزيوت العطرية مثل الالدهايدات والكيتونات والأحماض والكحولات والاسترات.

تنشتر الدهنيات في جميع الكائنات الحية وتكثر في البذور الزيتية (بذور القطن، السمسم، الكتان)، وكذلك في المصادر الحيوانية مثل الحليب والمخ وصفار البيض. وتقوم هذه المركبات بتجهيز الجسم بالطاقة، وتركيب الجزء المهم من الجهاز العصبي وتعمل كمولدات للبروسة الكلاندين، وتلعب دوراً مهمًا في التأثير على ضغط الدم وتصلب الشرايين، وتعمل في بعض الأحيان كممضادات حياتية لبعض الهورمونات وتعمل كمكونات ناقلة للألكترونات في المايتوكوندريا، كما تشكل السطح الذي يكون الليبوسومات (Liposomes) والمتركب من طبقتين دهنيتين تساعد في حصول النفاذية التي تتميز بها الأغشية الطبيعية. والجدير بالذكر هنا أن جميع الدهنيات مركبات مشابهة للهايدروكاربونات.

### 2-4 تقسيم الدهنيات

يمكن تقسيم الدهنيات إلى ثلاثة أقسام رئيسية:

1 - الدهنيات البسيطة (Simple Lipids)

وتتضمن:

أ \_ الدهون والشحوم والزيوت (Fats and oils).

ب ـ الشموع والكحولات الشمعية.

#### 2 - الدهنيات المركبة (Compound Lipids)

وتتضمن:

- أ ـ الدهنيات الفوسيفانية Phospholipids : ومنها الخالية من النتروجين كالكاردويولبن، والأخرى الحاوية على النتروجين كالدهنيات الفوسفانية الايثرية والبلازمولوجين والكيفائن واللسيستين.
- ب \_ الدهنيات السفنكولية Sphingolipids : وتتخصمن : الدهنيات السفنكولية الكاربوهيدراتية، والسفنكومايلين، والسيرامايدات.
  - ج ـ دهنيات متنوعة مثل الكالاكتوزية والامينية والكبريتية.

#### 3 - الدهنيات المشتقة (Derived Lipids)

وتتضمن:

1 - الأحماض الدهنية.

ب ـ التربينات.

ج ـ السيترويدات.

د ـ الكاروتينات .

هـ .. الفيتامينات الذائبة في الدمون.

كما يمكن تقسيم الدهنيات إلى المجاميع التالية اعتماداً على تركيبها الكيميائي :

- 1 الأحماض الدهنية.
- 2 الدهنيات التي تحتوي على الكليسيرول:
  - أ ـ الدهون المتعادلة:
- 1 الكليسيريدات الأحادية والثنائية والثلاثية.
  - 2 ايثرات الكليسرول Glycerols Ethers.
- 3 كلايكوسيلات الكليسرول Glycerols glyerols.
  - ب \_ الكليسيرايدات الفوسفاتية Phosphoglycerides :
    - 1 الغوسفاتيدات Phosphatidates.
- 2 الفوسفاتيديل الثنائية ذات الكليسرول والفوسفواينوسايتيدات Diphosphatidyl glycerols, Phosphoinositides.

- 3 الدهنيات التي لا تحتوي على الكليسرول:
  - 1 ـ الدمنيات السفنكولية Sphingolipids :
    - 1 سيراميدات Ceramides.
    - 2 سفئكوماللين Sphinomyelins 2
- 3 الكلايكوسفنكولية Glycosphingolipids.
  - ب الكحولات الاليفاتيكية والشموع.
    - ج \_ التربينات Terpenes.
    - د ـ الستيرويدات Steroides.
  - 4 الدهنيات المتحدة مع مركبات أخرى:
  - أ الدمنيات البروتينية Lipoproteins .
- ب ـ الببتيدات الفرسفاتيدية Phosphatidopeptides
  - ج ـ الأحماض الأمينية الدهنية Lipoamino acids
- د ـ الدهنيات ذات السكريات المتعددة Lipopolysaccharides
- ومن أحسن التقسيمات التي يعتمد عليها تلك التي تعطي الصورة الواضحة عن أقسام الدهنيات وحسب التفاصيل التالية :
  - 1 الدهنيات البسيطة : وهي أسترات الأحماض الدهنية مع الكحولات المختلفة.
    - أ ـ الدهون المتعادلة Neutral Fats
  - ا الكليسيريدات الأحادية والثنائية والثلاثية Mono, Di-, and Triglycerides.
    - 2 ايثرات الكليسريل Glyceryl Ethers.

## 3-4 الأحماض الدهنية 3-4

وهي الأحماض العنضوية الهيدروكاربونية أحادية جذر الكاربوكسيل (COOH)، فمنها الأحماض ذات العدد المنخفض من ذرات الكاربون والتي تتراوح بين 2-10 مثل حامض الخليك والبيوتريك والكابريلك والكابريلك متميزة بذوبانها في الماء وبتطايرها

عند التقطير بالبخار (الأحماض الدهنية المتطايرة) وهي سائلة في درجة حرارة الغرفة، وهناك الأحماض الدهنية المشبعة ذات العدد المرتفع من ذرات الكربون 16 - 18 وعدد زوجي من الكاربون 4 - 24 ذرة كاربون غير داثري وغير مشفرع بصورة عامة، وتكون إما تكون مشبعة أو غير مشبعة. ومن الأحماض المتفرعة حامض "Tuberculostearic" (19 ذرة كاربون) المستخلص من بكتيريا السل، وكذلك حامض "Lactobacillic" (19 ذرة كاربون المستخرج من البيتيدات الفوسفاتية البكتيرية) وتوجد كذلك أحماض دهنية حلقية مثل حامض "Chaulmoogric" المستخرج من أحد النباتية.

وتمتلك الأحماض الدهنية المضتلفة جميعها مجموعة الكاربوكسيل وتختلف في وضعية ذرات الكربون فبعضها مشبع والبعض الآخر غير مشبع (تملك آصرة غير مشبعة - C = C - وتضتلف أعداد هذه الأواصر في الأحماض الأولئيك "Oleic" والملينوليئك "Linoleic" والملينوليئك "Linoleic" ... السخ. وتلعب درجة التشبع والأواصر غير المشبعة دوراً أساسياً في تحديد صفات هذه الأحماض. ويمكن تلخيص الصفات العامة لهذه الأحماض:

أ ـ بانها أحادية الكربوكسيل مع سلسلة هيدروكربونية مشبعة أو غير مشبعة.

ب ـ وأن عدد ذرات الكربون في الاحماض الدهنية إما أن تكون زوجية أو فددية (أغلب الأحوال زوجية).

ج - وأن الأحماض الدهنية إما أن تكون مشبعة أو غير مشبعة (مجموعة R).

د ـ مجموعة R تكون عادة سلسلة غير متفرعة.

أكثر الأحماض الدهنية انتشاراً هي :

CH<sub>3</sub> (CH<sub>2</sub>)<sub>14</sub> - COOH البالمتك البالمتك - 1

 $^{2}$  - ستيرك CH $_{3}$  (CH $_{2}$ ) - COOH يحويان على 16 و 18 ذرة كاربون على التوالي.

3 - حامض الاولينك وهو اكثر الاحماض الدهنية وجوداً وانتشاراً في الطبيعة ويتكون من 18 ذرة كاربون موجودة أيضاً في حامض الستيريك واللينوليك واللينولتيك.

تعبتبر صفات الأحماض الدهنية نفسها في المركبات التي تحتوي على المجموعة الكاربوكسسيلية فهي مركبات غير ذائبة في الماء، تذوب في المذيبات، وتنتج أملاحاً أو تتحول إلى استرات، كما يمكن اختزالها إلى ما يقابلها من الكحولات طويلة السلسة.

جدول (4 - 1) الأحماض الدهنية المشبعة والزوجية

الصيغة الكيميائية	عدد ڈرات	المصدر	اسم الحامض	
	الكربون			
$CH_3 (CH_2)_2$ - COOH	4	الزبد	البيوتريك	
$CH_3 (CH_2)_4$ - COOH	6	الزبد ـ جوز الهند	الكابرويك	
$CH_3 (CH_2)_6$ - COOH	8	الزيد ـ جوز الهند	الكابريللك	
$CH_3 (CH_2)_8$ - COOH	10	الزيد ــ جوز الهند	الكابرك	
$CH_3 (CH_2)_{10}$ - COOH	12	جوز الهند	لورك	
$CH_{3}(CH_{2})_{12}$ - COOH	14	جوز الهند	المرستك	
CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>14</sub> - COOH	16	الدهون الحيوانية والنباتية	البلتك	
$CH_{3}(CH_{2})_{16}$ - COOH	18	الدهون النبائية والحيوانية	ستبرك	
$CH_3 (CH_2)_{18}$ - COOH	20	زيت فستق العبيد	اراشيدك	
$CH_{3} (CH_{2})_{20}$ - COOH	22	زيت البيمن، زيت فستق العبيد	البيهنيك	
CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>22</sub> - COOH	24	الدهون السفنكولية	لكنوسيرك	

#### 4 - 3 - 1 تسمية الأحماض الدهنية

هناك أنظمة رئيسية لترقيم ذرات الكربون للأحماض الدهنية :

أ ـ نـظام  $\Delta$ : تحسب ذرات الكربون بدءاً من النهاية الكربوكسيلية، فمثلاً حامض لينولينك (الحامض الدهني  $C_{18}$ ) يكتب بالصورة التالية :

 $18:2\Delta 9,12$ 

ريعني الرقم 2 قبل △ عدد الأواصر المزدوجة في الجزيئة، أما الأرقام بعد (12,9) فتشير إلى مواقعها. ب ـ نظام n : يتم الحساب مـن النهايـة المثيلية للجزيئة، لذا فحامض الليترلينك يعبـر عنـه مـ 9 . 6 . 2n - 6 . 9

ولهذا النظام فائدة تتحدد ببقاء الآصرة المزدوجة غير متغيرة عند تقصير أو تطويل الحامض الدهني في النهاية الكربوكسيلية.

#### 4 - 3 - 2 تصنيف الأحماض الدهنية

تتصف الأحماض الدهنية بكونها أحادية الكاربوكسيل ذات مجاميع هيدروكربونية متصلة بها وأن هذه الأحماض ذات عدد زوجي وخاصة حامض الستريك  $C_{18}$   $H_{36}$   $O_2$  وأن بعض هذه الأحماض غير مشبعة وقليل منها ذات مجاميع الكيتون والمثيل. وتوجد هذه الأحماض عادة بالأشكال التالية :

ا - مشبعة Saturated - 1

2 - غير مشبعة Unsaturated

3 - الهيدروكسيلية Hydroxylic

والجدير بالذكر أن الأحماض الدهنية ذات الأعداد الزوجية أكثر انتشاراً في الطبيعة مثل ذات الستة عشر ذرة كربون وذات الثمانية عشر ذرة كربون.

## 3 - 3 - 4 الأحماض الدهنية المشبعة 3 - 3 - 4

وتتصف هذه الأحماض بكونها:

أ ـ غير متشعبة.

ب ـ الصيغة الجزئية COOH بـ الصيغة الجزئية

حيث n = aعدد المشيلين وتختلف من حامض إلى آخر، فمثلاً تصبح في حامض الخليك صفراً (CH3 COOH) وفي حامض المايوكولك (Mycolic) وفي حامض الخليك صفراً (CH3 COOH) وفي حامض اللحماض الدهنية المسبعة انتشاراً في الدهون الحيوانية هي البالمتك  $(C_{16})$  والستيرك ( $(C_{18})$ ).

ويلاحظ في الجدول (4 - 2) أسماء الأحماض الدهنية العامة والصبغ الجزيئية

الجدول (4 - 2) الاسماء المنظمة والعامة والصيغ الجزيئية والبنائية للأحماض الدهنية الشبعة

الصيغة البنائية	الصيغة	الاسم النظامي	الاسم العام
CH <sub>3</sub> COOH	الجزيئية C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> O <sub>2</sub>	n - Ethanoic	حامض الخليك Acetic acid
CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> COOH	$C_3 H_6 O_2$	n - Propanoic	حامض البروبرونك Propionic
CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> COOH	$C_4 H_8 O_2$	n - Butanoic	حامض البيوترك Butyric
CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> COOH	$C_6 H_{12} O_2$	n - Hexanoic	حامض الكابروك Capric
CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> COOH	$\mathrm{C_8H_{16}O_2}$	n - Octanoic	حامض الكابرك Capric
CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>7</sub> COOH	$C_9 H_{18} O_2$	n - Nonoic	حامض البيلاركونك Pelargonic
CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>8</sub> COOH	$C_{10} H_{20} O_2$	n - Decanoic	حامض الكابريلك Caprylic
CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>10</sub> COOH	$C_{12} H_{24} O_2$	n - Dodecanoic	حامض اللورك Lauric
СН <sub>3</sub> (СН <sub>2</sub> ) <sub>12</sub> СООН	$C_{14} H_{28} O_2$	n - Tetradecanoic	حامض المبرستك Myristic
CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>14</sub> COOH	C <sub>16</sub> H <sub>32</sub> O <sub>2</sub>	n - Hexadecanoic	حامض البالمتك Palmitic
CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>16</sub> COOH	$C_{18} H_{36} O_2$	n - Octadecanoic	حامض السيترك Stearic
$\mathrm{CH_{3}\left(\mathrm{CH}_{2}\right)_{18}\mathrm{COOH}}$	C <sub>20</sub> H <sub>40</sub> O <sub>2</sub>	Eicosonoic	حامض الاراشدونك Arachidonic
$\mathrm{CH_{3}\left(\mathrm{CH_{2}}\right)_{20}}\mathrm{COOH}$	$C_{22} H_{44} O_2$	Docosonic	حامض البهنيك Behenic
CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>24</sub> COOH	C <sub>26</sub> H <sub>52</sub> O <sub>2</sub>	Hexacosonic	هامض السيروتك Ceerotic

للاحماض الدهنية المسبعة وصفات هذه الأحماض التي تعود إلى مجموعة الكاربوكسيل والجزء البارافيني منه، فحامضا الخليك والبرويرونك يقبلان الامتزاج بالماء، بينما لحامض البيوترك قابلية ذوبان محدودة في الماء تبلغ 5.6%، ولحامض الكابروك قابلية ذوبان تقدر بـ 0.4%، أما الأحماض الأخرى ذات الأعداد الكبيرة من الكاربون غير ذائبة بالماء ولكنها سريعة الذوبان في المذيبات ذات القطبية الواطئة، كما تتصف الأحماض الدهنية المشبعة ذات عدد الكربون الأقل من 10 بكونها سائلة في درجة حرارة الغرفة وصلبة لذات السلاسل الأكثر طولاً.

للاحماض الدهنية الزوجية مشابهين هندسيين أحدهما يسمى بالسز Cis، والآخر بالترانس، وكلما زاد عدد الروابط غير المسبعة في الجنزيئة زاد عدد المتناظرات الهندسية .

## متناظرات الأحماض الدهنية غير المشبعة

تختلف هذه المتناظرات في أوضاع ذراتها ومجموعاتها حول الرابطة غير المشبعة (التناظر الفضائي - الهندسي)، فيكون الحامض الدهني الذي فيه رابطة مزدوجة بشكلين السز والترانس، وأكثرها انتشاراً الشكل السز.

الجدول (4 - 3) الجدول ومواقعها الاحماض الدهنية غير المشبعة وعدد ذرات الكربون وعدد الأواصر ومواقعها

مواقع الأواصر للزدوجة	المزدوجة	عدد الأواصر	ذرات الكربون	عدد	لحامض	اسم ا
$\Delta^9$		1	16		يىك	 البالمنتوا
$\Delta^9$		1	18			الاوليئك
$\Delta^{9,12}$		2	18		살	اللينولية
$\Delta^{9,12,15}$		3	18		ك	اللينولية
$\Delta^{5,8,11,14}$		4	20		الاراشداونك	
	10,9	ذرتي الكربون	المزدوجة بين	الأصرة	موقع	$\Delta^9$
	13,12	ذرتي الكربون	المزدوجة بين	الآصرة	مرقع	$\Delta^{12}$
	16,15	ذرتي الكربون	المزدوجة بين	الآصرة	موقع	$\Delta^{15}$
	6,5	ذرتي الكربون	المزدوجة بين	الأصرة	موقع	$\Delta^5$
	9,8	ذرتي الكربون	المزدوجة بين	الأصرة	موقع	$\Delta^8$
	12,11	ذرتي الكربون	المزدوجة بين	الآصرة	موقع	$\Delta^{11}$

#### 4 - 3 - 4 الأحماض الدهنية ذات الأواصر الأربع المزدوجة

#### حامض الإراشيدونك Arachidonic acid

 $CH_3$  ( $CH_2$ )<sub>4</sub>  $CH = CHCH_2$   $CH = CHCH_2$   $CH = CHCH_2$  CH = CH ( $CH_2$ ) COOHArachidonic 20 : 4 cis  $\Delta^{-5}$ ,  $\Delta^{-8}$ ,  $\Delta^{-11}$ ,  $\Delta^{-14}$ 

ويوجد هذا الصامض في الزيوت السمكية، كما يوجد في تراكيب الليسيثن والكيفان الموجودة بكثرة في الكبد والدماغ وصفار البيض، وفي جدران الخلايا، ويعتبر أحد مولدي البروستاكلاندين (Prostaglandins PG) والمركبات ذات العلاقة. يستطيع جسم الإنسان بناء هذا الصامض من حامض اللينوليئك الحامض الدهني الأساسي الذي يجب تجهيزه مع الغذاء.

4 - 3 - 5 الأحماض الدهنية غير المشيعة

تتصف الأحماض الدهنية غير المسبعة بحملها أصرة واحدة أو أكثر من الأواصر المزدوجة كما هو مذكور في الجدول (4-5) مع أسماء وتراكبيب بعض هذه الأحماض والتي تشمل:

أ \_ الأحماض الدهنية ذات الآصرة المزدوجة الواحدة "Mono ethenic" .

C<sub>n</sub> H<sub>2n-1</sub> COOH

 $C_n H_{2n-2} COOH$  . "Dienoic" ب سالاحماض الدهنية ذات الأصرتين المزدوجتين

 $C_n H_{2n-3} COOH$  . "Trienoic" ج ـ الأحماض الدهنية ذات الثلاث أواصر

د - الاحماض الدهنية ذات الأواصر المزدوجة الأربع.

يغير عدم التشبع بعض صفات الأحماض الدهنية فيخفض درجة الانصهار وتزداد درجة الذوبان في المذيبات غير القطبية.

ومن أكثر الأحماض الدهنية انتشاراً في ذات الثديات تلك التي تملك أكثر من أصرة غير مشبعة مثل حامض لينولينك (Linoleic) الذي يحمل أصرتين غير مشبعتين وأكثر الأحماض الدهنية غير المشبعة ذات الآصرة الواحدة هو حامض الاولينك (Oleic)، وحامض البالمتوليئك ذو الأصرة الواحدة الواقعة بين ذري الكربون السابعة والثامنة.

وتحتوي بذور القطن وزيت الذرة على الأحماض الدهنية غير المسبعة المتعددة (الأحماض الدهنية التي لا تحتوي على اكثر من آصرة مزدوجة).

الأحماض الدهنية غير المشبعة التي تحتوي على آصرة مزدوجة واحدة

1 - حامض الاولينك Oleic acid :

CH<sub>3</sub> (CH<sub>2</sub>)<sub>7</sub> - C=C - (CH<sub>2</sub>)<sub>7</sub> - COOH

18:1 Cis  $\Delta^9$ 

HC - (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub> - COOH

HC - (CH<sub>2</sub>)<sub>7</sub> - CH<sub>3</sub>

وهو من أكثر الأحماض الدهنية غير المشبعة انتشاراً في الدهون الحيوانية وبشكل أعلى نسبة في الدهن البشري، ويقدر بد 45%، ويوجد طبيعياً بشكل سز "Cis"، أما نظيره الذي يشكل ترانس "Trans" فيطلق عليه باليادك "Elaidic" وهو لا يوجد في الطبيعة ويحضر بمعاملة حامض الاوليئك مع HNO<sub>2</sub> (حامض النتروز):

$$H - C - (CH_2)_7 - CH_3$$
  $CH_3 - (CH_2)_7 - CH$   $HNO_2$   $GC - (CH_2)_7 - COOH$   $Cis$   $COOH$   $Cis$   $COOH$ 

#### 2 - حامض الاروسيك Erucic acid

 $(22:1) \Delta^{13}$ 

بوجد في زيت نبات اللفت وله تاثير مضر في الجسم

 $CH_3 - (CH_2)_7 - CH = CH - (CH_2)_{11} - COOH$ 

الأحماض الدهنية ذات الأصرتين المزدوجتين:

#### 1 - حامض اللبنوليثيك Linoleic acid

$$CH_3 - (CH_2)_4 - CH = CH - CH - CH_2 - CH = CH - (CH_2)_7 - COOH$$

$$(18: 2) Cis \Delta^9, \Delta^{12}$$

$$HC - (CH_2)_7 - COOH$$

$$HC - CH_2 - CH$$

$$CH_3 - (CH_2)_4 - CH$$

ويوجد في بذور الكتان وبذور القطن.

#### الأحماض الدهنية ذات الثلاث أواصر مزدوجة:

#### 1 - حامض اللينولينك Linolenic acid

CH<sub>3</sub>—CH<sub>2</sub>—CH=CH—CH<sub>2</sub>—CH=CH—CH<sub>2</sub>—CH=CH—(CH<sub>2</sub>)<sub>7</sub>—COOH  
18: 3 Cis - 
$$\Delta^9$$
.  $\Delta^{12}$ .  $\Delta^{15}$ 

حيث يوجد في زيوت بذر الكتان، وهو حامض دهني أساسي موجود في غشاء الستلمات الضوئية للشبكية، لا يستطيع أن يتولد حياتياً من حامض اللينولينك.

#### 2 - حامض ، Eleo - stearic

 $CH_3$ — $(CH_2)_3$ —CH = CH—CH = CH—CH = CH— $(CH_2)_7$ —COOHوهو من الأحماض الشحمية الموجودة في دهن اللسان ويعتبر نظيراً لحامض اللينولينك.

#### **Essential Fatty acids**

## 4 - 3 - 6 الأحماض الدهنية الأساسية

لا تضع هذه الأحماض داخل الجسم لسند حناجناته، ولذا يتطلب تناولها ضمن الغذاء ويصنف كفيتامين F وتتضمن :

- ا حامض الاراشيدونك.
  - 2 حامض اللينولينك.
  - 3 حامض اللينوليئك،

وتدخل في تركيب أغشية الخلايا، وتتصرف كمولدة للبروستاكلاندين حيث يؤدي نقصانها إلى بطء النمو وتغيرات في الجلد والشعر وضعف في الفعاليات التناسلية.

تتواجد هذه الاحماض الاساسية في الجوز وصفار البيض والزبد.

#### مشتقات الأحماض الدهنية :

### أ ـ الأحماض الدهنية الحلقية Cyclic Fatty acids

حامض الكلولوركوك الدائري Chaulmoogric

### ب ـ حامض اللاكتوباسلك Lactobacillic acid

 $CH_2(CH_2)_5$  - CH - CH -  $(CH_2)_9$  COOH

#### 4 - 3 - 7 تحضير الأحماض الدهنية

تحضر هذه الأحماض بالطرق التالية :

أ ــ التحلل المائي للدهون والزيوت والشموع بالأحماض.

ب ــ الإنزيمات :

د ــ الإنزيمات :

وهي من الطرق السهلة الاستعمال تعطي خليطاً 
من الأحماض الدهنية المختلفة من دهن أو زيت أو احماض دهنية + كليسيرول حامض .

ويتم هضم الدهنيات مثل الكليسيريدات في المجرى المعدي بواسطة الإنزيمات المحللة إلى الكليسيرول والأحماض الدهنية، ويمكن أن يتكون من خلال هذا الهضم الكليسيريدات الثنائية والأحادية بالإضافة إلى النواتج النهائية التي تتكون أثناء عمليات الهضم.

## 4 - 3 - 8 تفاعلات الأحماض الدهنية

## 1 - تفاعلات الأحماض المشبعة

#### أ ـ تكوين الاسترات

وهو من أكثر التفاعلات انتشاراً حيث تتفاعل جزيئة الحامض مع الكحول وبصورة عكسية لتكون جزيئة من الاستر والماء كعامل مساعد.

#### ب ـ تكوين الاميدات

$$R-COOH + HH_{2}N \longrightarrow R. CO. NH_{2}$$

$$R-C-OH \xrightarrow{NH_{3}} R-C-O-NH_{4}^{+}$$

$$Q \qquad H_{2}O$$

$$R-C-NH_{2}$$

$$CH_{3}-C-OH \xrightarrow{NH_{3}} R-C-ONH_{4} \xrightarrow{-H_{2}O} CH_{3} CONH_{3}$$

# ج ... إحلال مجموعة الهيدروكسيل بالهالوجينيات

 $PCI_{5}$  ,  $PCI_{3}$  : کلورید الثیونیل مثلاً کا  $PCI_{5}$  ,  $PCI_{3}$  : کلورید الثیونیل مثلاً کا  $PCI_{5}$  ,  $PCI_{5}$   $PCI_{5}$  PCI

$$nC_{17}H_{35}COOH + SOCI_2 \longrightarrow nC_{17}H_{35}COCI + SO_2$$

$$+ SO_2$$

$$- + HCl$$
Stearoyl chloride

#### د ـ فقد مجموعة الكاريوكسيل

عند تسخين الحامض الدهني مع القلويات تحت ظروف جافة تفقد مجموعة الكاربوكسيل.

RCOOH  $\xrightarrow{CO_2}$  RH

# هــ اختزال الأهماض الدهنية

تختزل هذه الأحماض بالهيدروجين إلى كحولات بوجود عامل مساعد (كروميت النحاس) والتي تتحول إلى الاستر بوجود حامض الكبريتيك.

$$R$$
— $CH_2$   $COOH + H_2$  —  $RCH_2$   $CH_2$   $OH$ 

وتعتبر استراب حامض الكبريتيك الملحية منظفات راقية جدأ

R—COOH 
$$\xrightarrow{\text{LL}_2\text{UL}}$$
 RCH<sub>2</sub>OH  
↓ H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>  
RCH<sub>2</sub>OSO<sub>3</sub>H  
↓ NaOH

RCH<sub>2</sub>OSO<sub>3</sub>Na

# و ـ تفاعل الأحماض الدهنية مع القلويات

تتفاعل هذه الأحماض مع القلوبات مكرنة الأملاح والماء.

$$\begin{array}{c} \text{R.COOH} + \text{NaOH} & \longrightarrow \text{R.COONa} \\ & & \text{H}_2^{+}\text{O} \end{array}$$

ز ـ التفاعل مع المعادن

 $CH_3 COOH + Zn \longrightarrow (CH_3 COO)_2 Zn + H_2$ 

ح ـ التفاعل مع بيروكسيد الهايدروجين لتكوين الأحماض البيروكسيدية

R COOH + HO—O—H 
$$\xrightarrow{\text{H}_2\text{SO}_4}$$
 R—C—O—OH + H<sub>2</sub>O
O

$$CH_3 COOH + HO-O-H \xrightarrow{H_2SO_4} CH_3-C-O-OH$$

## ط ـ تكسر الأحماض الدهنية وأملاحها فتكون الكيتونات

# ى ـ تفكك الأحماض الدهنية

RCOOH RCOOT + H

$$Ka = \frac{[H^*][RCOO^*]}{RCOOH}$$

ففي الاس الهيدروجيني الفسيولوجي تتأين الأحماض الدهنية، ويبلغ ثابت التفكك pKa لمعظم الأحماض الدهنية 4.76 - 5.0.

RCOOH  $P_2S_5$   $\longrightarrow$   $\begin{bmatrix} R-C-SH \\ R-C-OH \end{bmatrix} + P_2OS_4$ 

#### تفاعلات الأحماض الدهنية غير المشبعة:

تقوم هذه الأحماض بنفس التفاعلات التي ذكرناها للأحماض المشبعة، إضافة إلى ذلك فهى لوجود الرابطة المزدوجة تقوم بالتفاعلات التالية :

#### ل ـ تفاعلات الإضافة : وتشمل :

(1) إضافة الهيدروجين: يضاف غاز الهيدروجين إلى الرابطة الزوجية في وجود النيكل، البلاتنيوم، الباليديوم، النيكل النشط لعامل مساعد، وتتحول هذه الاحماض إلى أحماض مشبعة ومن حالة السيولة إلى حالة الصلابة فحامض الد Oleic

$$CH = CH - COOH + H_2 - R.CH_2 CH_2 COOH$$

CH<sub>3</sub> (CH<sub>2</sub>)<sub>7</sub> CH = CH (CH<sub>2</sub>)<sub>7</sub> COOH

Oleic 
$$H_2$$
Palldium, platinum

CH<sub>3</sub> (CH<sub>2</sub>)<sub>7</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> (CH<sub>2</sub>)<sub>7</sub>COOH

(2) التفاعلات مع الهالوجينات، اليود، الكلور، البروم، الكلورايد .

$$RCH = CH - COOH + I_2 \longrightarrow RCHI - CHI - COOH$$

تضاف هذه الهالوجينيات إلى الأواصر المزدوجة الموجودة في الأحماض الدهنية غير المشبعة وفي حضور مذيب مناسب.

$$CH_{3} (CH_{2})_{7} CH = CH (CH_{2})_{7} COOH$$

Oleic

 $Br_{2}$ 
 $H$ 
 $H$ 
 $I$ 
 $CH_{3} (CH_{2})_{7} - C - C - (CH_{2})_{7} COOH$ 
 $Br$ 
 $Br$ 
 $Br$ 

## م - أكسدة الأواصر المردوجة

تتأكست الأواصر المزدوجة عند وجود الأحماض الحرة لتكون أولاً Peroxides. والتي تتحول إلى الالدهايد معطية روائح غير مقبولة (التزنخ) Rancidification.

ويمتقد بأن التفاعل يشمل الهجوم على الأواصر المزدوجة بجذور البيروكسايد وتكوين الجذر البيروكسيدي Radical peroxide غير الشابت والذي يتحلل إلى الكيتر والهايدروكسي للاحماض الكيتونيية. ويمكن أن تتم أكسدة هذه الأواصر وبصورة أسرع عند وجود الأوزون Ozonide حيث يتكون أولاً أوزونايد Ozonide غير الشابت يتبعه التكسر بواسطة الماء تحت ظروف الاختزال ليعطي نوعين من مجاميع الالدهايد.

$$-CH_{2}-CH = CH-CH_{2} \longrightarrow CH_{2}-CH \xrightarrow{O} CH-CH_{2}$$

$$-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}$$

$$-CH_{2}-C+C-CH_{2}-CH_{2}$$

#### ن ـ تفاعلات الأكسدة

عند استعمال فوق برمنجات البوتاسيوم أو حامض الكروميك يتأكسد الحامض الدهني نهائياً إلى H<sub>2</sub>O + CO<sub>2</sub>.

# 4-4 الدهون

إن من أهم خواص الدهون التي تحتوي على الأحماض الشحمية غير المشبعة (الزيوت) درجة انصهارها الواطئة، حيث إنها سائلة في درجة حرارة الغرفة، ويمكن التخريق بين هذه الزيوت والزيوت المعدنية المستخرجة من النفط مثل البارافين، وهي عبارة عن هايدروكاربونات غير قابلة للهضم ولا يمكن تصنيعها كغذاء.

تحقوي الزيوت السائلة على نسب عالية من الأحماض غير المشبعة التي يمكن تحويلها إلى شحوم صلبة بواسطة عملية الهدرجة التي تتم بإمرار الهايدروجين على الزيوت تحت ظروف خاصة، ولمعرفة درجة عدم تشبع الدهون تستعمل طريقة تعيين قيم اليود.

والدهون البسيطة بصورة عامة عبارة عن استركليسرولي مع الأحماض الدهنية، حيث يتحد الكليسرول الذي يحتوي على ثلاث مجاميع هيدروكسيلية مع ثلاث جنزيئات من الأحماض الدهنية مكرناً ثلاثي الكليسيرايد أو مع جزيئتين من الاحماض الدهنية مكوناً ثنائي الكليسيرايد أو مع جنزيئة واحدة من الأحماض الدهنية مكوناً أحادى الكليسيرايد.

تنشئ هذه الدهنيات من اتصاد الكصول مع الأحماض الدهنية وتختلف عن الشموع وفق نوع الكحول الداخلي في التركيب البنائي، وقد تختلف في نوع الاحماض الدهنية. وتقوم هذه الدهون بتجهيز الطاقة للحيوانات والنباتات، وتخزن هذه المركبات تحت الجلد في حيوانات الدم الحار كواق ضد الظروف الطبيعية غير الملائمة.

ويمكن تسميتها بالدهون المتعادلة "Neutral Fats" والمتي تتكون من وحدات بسسيطة (الحماض الدهنية والكحول Glycerol) مكونة مما يسمى بالكليسيرايد "Glyceride" وتشمل الكليسيرايدات الأحادية والثنائية والثلاثية.

توجد هذه الدهنيات في دهن الخنزير وشحمه، والشحم الحيواني، وزبد الحليب، وجميع الدهنيات (الدهون) الحيوانية، وزيت الزيتون، وبذرة القطن، والذرة، والفول، السوداني، وبذور الكتان، وجوز الهند، وفول الصويا، وجميع الزيوت النباتية.

الجدول (4 - 4)
التراكيب البنائية للكليسيرايدات المتعادلة عن Zubay

Common Name	Systematic Name	Structure
Trigyvceride	1, 2, 3 -Triacyl - sn - glycerol	O CH <sub>2</sub> OCR R'—COCH O
Diglyccride	1, 2 - Diacyl - sn - glycerol	CH <sub>2</sub> OCR O O CH <sub>2</sub> OCR R'—COCH
Monoglyccride	1-Monoacyl - sn - glycerol	CH <sub>2</sub> OH
		носн   Сн₂он

## 4- 4 - 1 الصفات الكيميائية والفيزيائية للزيوت والدهون

الزيوت والدهون النقية (ويقصد بها الكليسيرايدات "Glycerides" النقية مواد عديمة اللون والطعم والراشحة) أما الزيوت غير النقية فهي ذات روائح ولون، أما طعم المواد الشسائبة والكثافة النوعية فهي أقل من كثافة الماء وتطفو على سطح الماء وتذوب بالدهون في المذيبات العنضوية. لا تذوب في الماء فدرجة الذوبان ودرجة الانصهار تنخفض للزيوت التي تحتوي على احماض دهنية ذات السلسة القنصيرة ودرجة التشبع العالية.

فدرجة التشبع والزيادة في طول السلسلة تزيد من درجة الانصهار، فمثلاً الستيرن الثلاثي Tristearin صلب القوام بدرجة حرارة الغرفة (درجة الانصهار

71م)، بينما البيريرن الثلاثي Tributyrin له درجة انصهار 17 م، والتراي اوليئن Triolein وهي سائلة في هذه الدرجة.

# (۱) التزنيخ Rancidity

تتغير الصفات الفيزيائية والكيميائية نتيجة تعرض الدهون لمؤشرات مختلفة يصحبها ظهور طعم ورائحة مميزة نتيجة لتكون مركبات الدهايدية وكذلك كيتونية بسبب حدوث أنواع من التزنخ، فالأول يسمى بتزنخ التحليل المائي الذي يحدث بواسطة الإنزيمات والثاني يطلق عليه بالتزنخ الكيتوني بسبب وجود بعض الفطريات المسببة للاكسدة من نوع بيتا. أما تزنخ الاكسدة فيعود إلى أوكسجين الهواء يصاحبه زيادة كثافة ولزوجة الزيت أو الدهن.

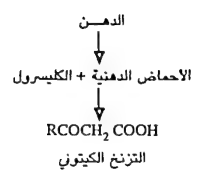
ويمكن الكشف عن تزنخ الدهون بالطرق التالية :

- (1) قياس قيمة الحموضة Acid value.
  - (2) قياس الالدمايدات.
  - (3) قياس رقم البروكسايد Peroxide.

هناك نوعان من التفاعلات تكون مسؤولة عن ذلك بصورة رئيسية، التحلل الماثي لارتباطات الاستر، وأكسدة الأواصر المزدوجة :

## Oxidative rancidity التزنخ التاكسدي

يقوم أوكسبجين الهواء الجوي بمهاجمة الأواصر غير المشبعة الموجودة في التفرعات الجانبية للكليسيرات ثلاثية الأسيل لينتج حوامض كربوكسيلية والديهايدات متطايرة قصيرة السلسلة.



#### ب ـ هدرجة الزيوت:

يتحول قسم من الأواصر المزدوجة في الزيوت النباتية إلى ما يشبه الشحوم الحيوانية لتكون مواد صلبة في درجة حرارة الغرفة، والجدير بالذكر أن الهدرجة الكاملة للحصول على رقم يودي يساوي الصغر عملية غير مستحبة تجعل منه هشأ وكريه المذاق، ويفضل عادة تحديد درجة الهدرجة بحيث تترك بعض الأواصر المزدوجة.

عند إضافة جنريئة واحدة من الهيدروجين إلى جنريئة واحدة من التركيب لا يخفض الرقم اليودي من 89 إلى 59 (من زيت الزيوت إلى شحم الخنزير).

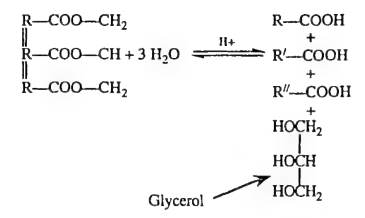
تتحول الزيوت والدهون إلى مركبات مشبعة وذلك باستعمال الهيدروجين بوجود عامل مساعد مثل النيكل وفي درجة حرارة 150 - 190م الذي يحول الزيت من الحالة السائلة إلى مواد صلبة وحسب المعادلة التالية :

ونتيجة للهدرجة تزداد قابلية الزيوت للحفظ ضد التزنخ إضافة إلى التغييرات في بعض الخواص الطبيعية والكيميائية.

يمكن مثلاً تحويل الستيرن الثلاثي "Tristearin" إلى الاوليئن الثلاثي "Triolein" بالهدرجة عند وجود النيكل كعامل مساعد.

#### ج ـ تحلل الدهون:

تسقوم الإنبزيمات والأحماض بستحلل الدهون مكونة الكليسرول "Glycerol" والأحماض الدهنية، حيث تكسر الأواصر الاسترية بأخذها جزيئة ماء منتجة الكليسسرايد الثنائي أولاً. تقوم الإنزيمات في الأقنية الهضمية للإنسان والحيوان بهذا التحلل المائي لروابط الاستر في الكليسيرولات ثلاثية الاسيل.



ويحصل هذا التفاعل بصورة بطيئة في الماء المغلي ويمكن إسراعه بإضافة كمية من (H+) أو (-OH). وتسمى الإنزيمات التي تسرع من تحلل الدهن المتعادل في الحيوانات والنباتات بالاستيريز Esterase أو بصورة دقيقة اللابيسز Lipases:

$$CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_{17} \cdot H_{35}$$
 $CH_2 \cdot OH$ 
 $CH \cdot O \cdot CO \cdot C_{17} \cdot H_{35} + 3NaOH \longrightarrow CHOH$ 
 $CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_{17} \cdot H_{35}$ 
 $CH_2 \cdot OH$ 
 $CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot C_{17} \cdot CH_{35}$ 
 $CH_2 \cdot OH$ 
 $CH_2 \cdot OH$ 

#### د ـ الصابون وعلاقته بالزيوت

ينفصل الكليسرول عند تحلل الزيوت بالقاعدة وتتكون الأملاح للأحماض الدهنية والمسماة بالصابون الذائبة بالماء والتي لا تذوب في المذيبات غير النظيفة.

$$\begin{array}{cccc} \text{CH}_2 \, \text{OOCR} & & \text{CH}_2 \, \text{OH} \\ \\ \text{CH} \, . \, \text{OOCR} & 3 \text{NaOH} & \longrightarrow & \text{CHOH} \\ \\ \text{H}_2 \, \text{OOCR} & & \text{CH}_2 \, \text{OH} \\ \end{array}$$

3R. COONa (الصابون)

ويذوب صابون الصوديوم والبوتاسيوم بالماء بينما لا يذوب صابون الكالسيوم والمغنسيوم

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & | \\
 & | \\
 & O \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & H_3C - (CH_2)n - C - O - CH_2 \\
 & O \\
 & | \\
 & | \\
 & H_3C - (CH_2)n - C - O - CH_2 \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\
 & | \\$$

HO — 
$$CH_2$$
  
HO —  $CH$  +  $3N_3 C$  —  $(CH)_2 n$  —  $C$  —  $\overline{O}$   
HO —  $CH_2$  +  $3N_3$ 

ويعتبر هذا التفاعل غير عكسي ولا تتحدد أيونات الكاربوكسيل مع المجاميع المهيدروكسيلية للكليسرول.

$$\begin{array}{cccc} & & & & & & & & \\ CH_2O-C-R & & & & & & \\ & & & & & & \\ CH-O-C-R & & & & & \\ & & & & & \\ CH_2O-C-R & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

وتستعمل هذه القييمة لمعرفة طول السلسلة في الحامض الشجمي، فكلما كان الحامض الدهني أقصر سلسلة تكون قيمة التصبن أكبر. فمثلاً يحتوي الزبد على نسبة عالية من الأحماض الدهنية ذات السلسلة القصيرة (البيوترك والكابروك) ذات قيمة التصبن العالية، بينما للزبد الصناعي (ماركارين) الذي يحتوي على حوامض دهنية ذات سلسلة طويلة فله قيمة تصبنية أقل بحوالي 180.

الجدول (4 - 5) الصفات الطبيعية للشحوم والكليسيرايد الثلاثي

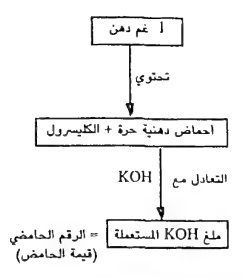
(1) الذوبان	غير ذائب بالماء. ذائب بالاثير، والكلوزوفوم
(2) الكثافة النوعية	اټل من 1.0
(3) درجة الانصهار	تختلف من +75 م إلى -75 م
(4) اللون، الطعم، الرائحة	لا توجد عند النقاوة

## 4 - 4 - 2 طرق قياس الخواص الكيميائية للكليسيرايدات

يمكن قياس مختلف الخواص الكيميائية للزيوت والدهون وذلك بإجراء الطرق التالية حيث كل منها تعبر عن صفة من هذه الصفات، يحددها التفاعل الذي يجري بها:

#### أ ـ قيمة الحامض Acid Value

ويعرف ب (عدد الملغرامات من KOH) اللازمة لمعادلة الأحماض الدهنية المنفردة في غرام واحد من الدهن أو الزيت، وتساعد هذه القيمة على معرفة مقدار الأحماض المنفردة في الدهن أو الزيت وإن أية زيادة في هذا الرقم تدل على حدوث تزنخ للمادة الدهنية.



## ب ـ رقم التصبن Saponification Number

ويعرف بـ (عدد الملغرامات من الــ KOH اللازمة لتصبح غراماً واحداً من الدهن أو الزيت)، وتزداد قـيـمـة التصبن إذا كان كل من حامض الستيرك Stearic والبالمنك Palnitic موجوداً في المواد الدهنية.

مغم KOH لقياس 1 غن دهن

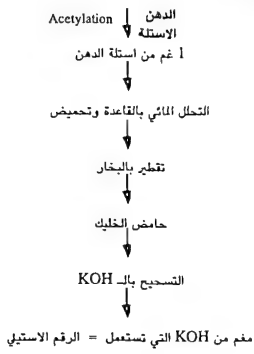
(س ـ ص)

رقم التصبن

والرقم هذا يعتبر مقياس عكس لمعدل الوزن الجزيئي للكليسريدات المختلطة المكونة لزيت أو دهن معين، وهو من الثوابت المهمة لتشخيص بعض الزيوت.

## ج ـ رقم الاستيل Acetyl Number

ويعرف بعدد ملغرامات الــ KOH اللازمة لمعادلة حامض الخليك الناتج من التحلل المائي لغرام واحد من الدهن بعد تحويله إلى مشتق استيلي -Acetyl Deriva ويعطي هذا الرقم فكرة عن مدى وجود الأحماض الدهنية الهيدروكسيلية ويوضح المخطط التالي عملية حساب الاستلة .



# د ـ رقم البيروكسيد Peroxide Number

ويعرف بعدد السنتمترات المكعبة من محلول 0.02 عياري من ثيوكبريتات الصوديوم اللازمة لمعادلة اليود الناتج من معادلة 1 غم من المادة الدهنية بيوديد البوتاسيوم في وسط حامضي.

# هـــ الرقم اليودي Iodine Number

ويتمثل هذا العدد بعدد الغرامات من اليود التي يتم امتصاصها من قبل 100 غم

من الدهن أو الزيت والذي يوضع بقياسه درجة عدم التشبع أو مقدار الأحماض الدهنية غير المشبعة، فبالرقم اليودي بين 178 - 204 تمثل تلك الأحماض في زيت بذرة الكتان، أما الأحماض غير المشبعة في زيت القطن فتمثل بالرقم اليودي 105 - 119 ويختلف من زيت إلى آخر معتمداً على مقدار كمية الأحماض الدهنية غير المشبعة (تمتلك الزيوت النباتية أرقاماً عالية فكلما ارتفعت قيمة الرقم اليودي دل ذلك على عدم تشبع الأحماض الدهنية، أما إذا انخفضت قيمة الرقم اليودي، فيدل ذلك على تشبع الأحماض الدهنية).

جدول (4 - 6) الرقم النووى وعدد الأواصر المردوجة لبعض الأحماض الدهنية

الحامض الدهني		الرقم اليودي	عدد الأواصر المزدوجة
المشبع		صفر	صفر
حامض الاوليئك	Oleic	90	1
حامض اللينوليك	Linoleic	181	2
حامض اللينولينك	Linolenic	274	3

إن معدل الرقم الأيودي لشحوم الانسان تحت الجلد 65 (واطئاً). بينما تبلغ في شحوم الكبد 135 بسبب احتوائها على درجة عالية من الأحماض الدهنية غير المشبعة:

## طرق قياس الأحماض الدهنية المطايرة Volatile Fatty acids

تعتمد طريقة تقدير قيمة الأحماض الدهنية المتطايرة على تحليل مقدار معين من الزيت أو الدهن وباستعمال القاعدة ثم بعدها يضاف حامض معدني (حامض الكبريتيك) إلى ناتج التحليل، ويتم فصل الأحماض المتطايرة الناتجة بتقطيرها في تيار من بخار الماء، حيث تصبح أحماضاً قابلة للذوبان والتي يمكن قياسها بطريقة من بخار الماء، حيث تصبح أحماضاً قابلة للذوبان والتي يمكن قياسها بطريقة للدوبان في الماء (عدد السنتيمترات المكعبة من KOH اللازمة لمعادلة الأحماض الدهنية المتطايرة النائبة بالماء الناتجة من تصبن Saponification خمسة غرامات زيت أو دهن. أما الأحماض التي لم تذوب في الماء فيمكن تقديرها بطريقة Polenske Number وهي مقدار الأحماض الدهنية المتطايرة غير الذائبة بالماء والتي تعرف بعدد وهي مقدار الأحماض الدهنية المتطايرة غير الذائبة بالماء والتي تعرف بعدد السنتمترات المكعبة من الله KOH اللازمة لمعادلة هذه الأحماض الدهنية الطيارة خمسة غرامات زيت أو دهن ويعطي فكرة عن مدى وجود الأحماض الدهنية الطيارة (ذات السلسلة القصيرة) في المادة الدهنية، بينما Polenske يعطي فكرة عن مدى وجود الأحماض الدهنية الطيارة وجود الأحماض الدهنية الطيارة الدهنية.



جدول (4 - 7) قياس الصفات العامة للدهون

نوع القياس	الطريقـــة
الأحماض الدهنية الحرة _ التزنخ	الرقم الحامضي
الأحماض الدهنية قصيرة السلسلة	Reichert Meissel الرقم
نسبة عدم التشبع	الرقم اليودي
معدل الحجم الجزيئي للأحماض الدهنية	الرقم (التصبن)
الأحماض الدهنية الهيدروكسيلية	الرقم الاستيلي

جدول (4- 8) الثوابت الكيمياثية لبعض أنواع الدهون

الدهـــن	الرتم	Reichert	الرقم	الرقم	الرقم
	الحامض	Meissel	التصبن	اليودي	الاثيلي
دهن الخنزير	0.8 - 0.5	0.8 - 0.5	203 - 195	65 - 47	2.6
الشحم البشري	-	0.55 - 0.25	198 - 194	69 - 65	-
الشحم البقري	0.25	-	200 - 196	42 - 53	8.6 - 2.7
دمن الزبد	35 - 4.5	35 - 17	230 - 210	28 - 26	8.6 - 1.9
زيت الاثبل	1 - 0.3	1.5 - 0.6	196 - 185	88 - 79	11 - 10
زيت بذور القطن	0.9 - 0.6	095	196 - 194	111 - 103	2.5 - 21
زيت الكثان		095 3.5-1	195 - 188	202 - 175	4.0
زيت الخروع	0.8 - 0.12	1.4	183 - 175	84	150 - 146

#### مسالة:

 $I_2$  تم تفاعل زيت الزيتون مع الايودين (Iodine) حيث امتص 578 مغم من الزيت.

1 ـ ما هو عدد الأواصر المزدوجة في جزيئة الكليسيرايد الثلاثي ؟

ب ـ ما هو رقم اليود للزيت ؟

الحل:

أ \_ إن كل مول من 12 يضاف إلى الأصرة المزدوجة

$$\frac{I_2 \times I_2}{I_2}$$
 ورزن  $\frac{I_2}{I_2}$  بالغرام  $0.578$  غم من الزيت  $0.680$  غم من الزيت  $0.680$ 

= 751.4 غم12 مول من الزيت

253.8 = (126.9) (2) =  $I_2$  الوزن الجزيئي

 $I_{2}$  مول من الزيت = 2.96 مول من الزيت = 253.8 مول من الزيت

لذا، فالمعدل لذلك أن هناك ثلاثة أواصر مزدوجة / جزيئة كليسيرايد ثلاثي

ب \_ يعرف رقم اليود بأنه عبارة عن 1 غم من الايودين المتص/100 غم من الزيت أو الشحم.

$$100 \times \frac{751.4}{884} = 0$$
رتم اليود

#### مسالة:

250 ملغم من زيت الزيتون النقي يتطلب 47.5 مغم من الـــ KOH للحصول على تصوبن كامل. احسب معدل الوزن الجزيئي للكليسيرايدات الثلاثية في زيت الزيتون ؟ الحل :

كمية الـــ KOH الطلوبة 
$$= \frac{47.5 \times 10^{-3}}{56}$$
 مول KOH كمية الـــ KOH مول

ويتطلب ثلاثة مولات من الــ KOH لكل مول من الكلسيرايد الثلاثي :

$$10^{-4} \times 2.827 = \frac{10^{-4} \times 8.482}{3} = \frac{10^{-4} \times 2.827}{3}$$
 عدد المولات =  $\frac{11 \times 10^{-4} \times 10^{-4}}{11 \times 10^{-4} \times 10^{-4}}$  عدد المولات =  $\frac{11 \times 10^{-4} \times 10^{-4}}{11 \times 10^{-4} \times 10^{-4}}$  الموزن المجزيثي =  $\frac{10^{-3} \times 2.50}{10^{-4} \times 2.827} = 884$ 

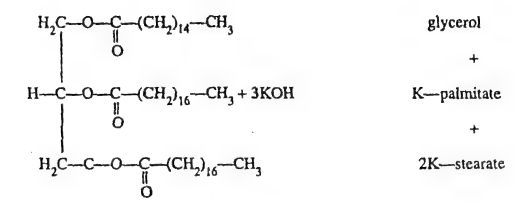
أو بصورة عامة :

#### مسالة :

أحسب رقم التصوبن للـ Palmitodistearin

#### الحل:

بوضع الشكل التالي تصوبن الـ Palmitodistearin :



يتطلب للتصوين ثلاثة مولات من KOH وكما هو معروف فرقم التصوين عبارة عن عدد الملغرامات من الـ KOH لتصوين 1.0 غم من الكليسيرايد الثلاثي.

الوزن الجزيئي للــ KOH ≈ 56

الوزن الجزيئي للـ Palmitodistearin الوزن الجزيئي

(3) (56) = 160 غم من KOH المطلوب لتصوبن 862 غم من الكليسيرايد الثلاثي.

$$\frac{\text{KOH and not like KOH}}{\text{MoH and not like KOH and not like Moh and like Moh$$

إذا رقم التصوبن = 194.9

# 4-5 القوسقو كليسريدات Phosphoglycerides

هناك أنواع مختلفة من الكليسيريدات التي يدخل في تركيبها حامض الفوسفوريك وغيرها من المكونات في إحدى المجموعتين الهيدروكسيليتين الموجودتين في الموقع الفا أو مدينا، ويسمى المركب الأولى بحامض الفوسفاتيدك "Phosphatidic acid"، ترتبط مجموعة الفوسفات مع مجموعة هيدروكسيلية طرفية للكليسيريد الثنائي.

تتكون من حمامض الفوسفاتيدك مركبات استيرية مختلفة تسمى بالفوسفاتيدات (Phosphatides)، حيث ترتبط مجموعة الفوسفات مع مركبات نتروجينية مثل الكولين

والسيرين والايثانول امين فيسمى الفوسفاتيديل كولين باللسيثين Lecithin.

توجد الدهنيات الفوسفاتية في الأغشية الخلوية وهي كما ذكرنا استرات حامض الفوسفاتيدك مع الكولين والايثانول امين والسيرين والاينوسيتول، بينما الكارديوليين أحد المكونات الأساسية للغشاء المايتوكوندري ويتكون من جزيئات حامض الفوسفاتيدك ترتبط بالجسر الكليسرولي "Glycerol bridge".

لهذه الدهون أهمية فسلجية داخل الجسم وهي توجد بصورة عامة في جميع الأنسجة الحيوانية وخاصة المغ والأعصاب والقلب والكبد وصفار البيض.

تضم الفوسفو كليسيريدات الثلاثة الرئيسية في جزيئاتها وحدات من الكولين (Choline)، والايثانول امين (Ehanol amine) أو السيرين لتكون المركبات التالية :

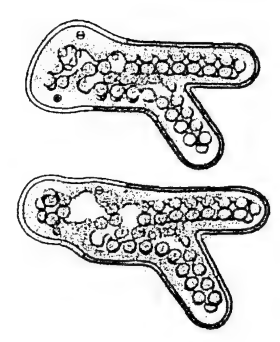
أ .. الفوسفاتيديل كولين (ليسيتين).

ب ـ الفوسفاتيديل اينانول امين.

ج \_ الفوسفاتيديل سيرين.

Phosphatidyl ethanolamine (cephalin)

Phosphatidyl choline (lecithin)



### 4 - 5 - 1 الغوسفاتيدات الخالية من النتروجين

# 1 - الكليسرول ثنائي الفوسفاتيديل Phosphatidyl glycerols

تنضم هذه المركبات القوسفاتية الموجودة في الطبيعة إلى تلك المجموعة التي لا تحتوي على المكون النتروجيني ويشمل تركيبها الجزيئي:

أ ـ الكليسرول.

ب ـ حامض الفوسفاتيدك (جزيئتان).

ج ـ الحامض الدهني.

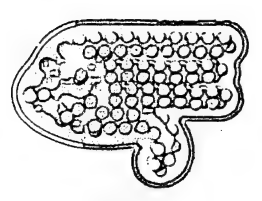
Diphosphatidyl glycerol

ومن الأمثلة على هذا النوع من القوسيفاتيدات الكارديوليين (Cardiolipin) المستخرجة من الأنسجة القلبية ويتميز هذا النوع بصفاته المناعية التي تستعمل لتشخيص مرض السفلس والكارديوليين يوجد بكميات قليلة في النباتات، وهي مركبات تحتوي على جزيئة من الكليسرول مع جزيئتين من حامض الفوسفاتيدك.

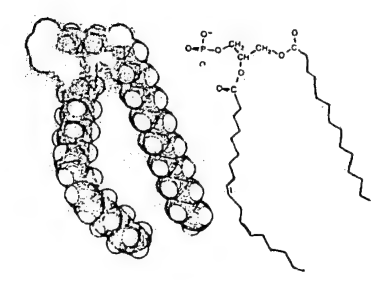
# 2 - الفوسفاتيدك الإحادي الكليسرولي Monophosphatidyl glycerol

وهي مركبات موجودة في النباتات تحتوي على جزيئة واحدة من حامض الفوسفاتيدك (Phosphatidic acid)، وعند تحللها المائي تولد الكليسرول والاحماض الدهنية وحامض الفوسفوريك.

Cardiolipin



Phospatidic acid



Phosphoilipid with an alkenyl ether

Phospholipids with alkyl or alkenyl ether substituent

عن Zubay

الاصناف الرئيسية للدهنيات الفرسفاتية عن Zubay

X Substituent			
Name of X—OH	Formula of X	Name of Phospholipid	
Water	—н	Phosphatidie acid	
Choline	$-CH_2CH_2N(CH_3)_3$	Phosphatidylcholine (lecithin)	
Ethanolamine	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> NH <sub>3</sub>	Phosphatidylethanolamine	
Serine	—СН <sub>2</sub> —СН СОО	Phosphatidylserine	
Glycerol	-CH <sub>2</sub> CH(OH)CH <sub>2</sub> OH	Phosphatidylglycerol	
Phosphatidyl glyc	erol Q —CH <sub>2</sub> CH(OH)—CH <sub>2</sub> —C	O CH <sub>2</sub> OCR Diphoshatidyglycerol (cardiolipin)  RCOOH  P—O—CH <sub>2</sub>	

X Substituent			
Name of X—OH	Formula of X	Name of Phospholipid	
nya-Inositol	HOOH OH	Phosphatidylinositol	

# Phosphoinositides الفوسفواينوسايتيدات 2 - 5 - 4

وهو الفوسفوتيدات التي لاتحتوي على المشتق النتروجيني لحامض الفوسفايتديك للمناطق العنوسيتول (Inositol) وعند تحلل هذا المركب مائياً يتكون :

أ ـ 1 مول كليسرول.

ب - 1 مول من الكحول ذي الست مجاميع هيدروكسيلية (Myoinositol).

ومن الأمثلة على هذه المركبات:

L - Phosphatidyl - Myo - Inositol 4.5 - Diphosphate

#### Lecithin اللسيشن α

ينتشر الليسيشين في جميع أنسجة الكائنات الحية وتوجد نسبة واضحة منه في المغ والكبد والكل وصفار البيض كما يحتري زيت الذرة على الليسيشين وكذلك في فول الصويا. ويمكن تشبيه الليسيشين بالفوسفولبيدات أحادية الامين -Monoamino Phos) المحيث يوجد الفسفور والنتروجبن بنسبة I: I، ومن الناحية الكيميائية يسمى هذا المركب بالفوسفو تيديل كولين (Phosphatidyl choline).

$$R-C-O-CH_{2}$$
 $R-C-O-CH_{2}$ 
 $R-C-O-CH_{3}$ 
 $R-C-O-CH_{4}$ 
 $R-C-O-CH_{5}$ 
 $R-C-C-O-CH_{5}$ 
 $R-C-C-C-CH_{5}$ 
 $R-C-C-C-CH_{5}$ 
 $R-C-C-C-CH_{5}$ 
 $R-C-C$ 

$$CH_2O-C-R$$
 $R-C-O-CH$ 
 $CH_2-O-P-O-CH_2CH_2N^{\dagger}$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 

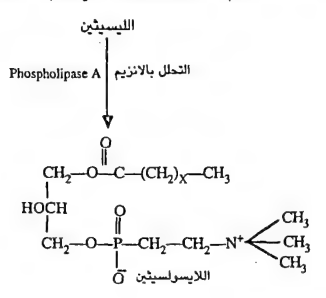
ويعتبر الليسيثين منظفاً قوياً جداً، قادر على إضعاف التوتر السطحي للماء، وكذلك يعتبر من العوامل المستحلبة إذ يساعد على ذوبان الكولستيرول في المرارة. كما يلعب دوراً هاماً في العمليات الحياتية للدهون، وينظم عملية التنافذ في أغشية الخلايا ويساهم بكثرة ضد تراكم الشحوم في الكبد.

أما صفات الليسيثين فهبي عديدة، فهو على شكل مادة برافينية عديمة اللون يتأثر بسرعة في الضياء والهوياء حيث يتصول إلى مادة غامقة تدوب في جميع المذيبات العضوية عدا الاسيتون، وتتعيز كذلك بكونها مادة شمعية لزجة القوام تكون محلولاً غروباً مع الماء.

كما يتميز الشكل المتحادة (الشكل الزويتريوني) لهذا المركب بكونه ناتج عن وجود قاعدة قوية وحامض قويي، وبدرجات الأس الهيدروجيني تتأين كلا المجموعتين.

يتحلل الليسيثين مائعياً مكوناً اللايسوليسيثن Lysolecithin ذا المفعول السام في

الجسم يعمل على تشقق كريات الدم الصمراء بفعل إنزيم خاص بوجد في الدماغ والبنكرياس يزيل أحد الأحماض الدهنية ويعتقد أن السمية الموجودة في سم الأفعى تعود إلى وجود الإنزيم Phospholipase A الذي يقوم بتحويل:



#### الكيفالين Cephalin

وهو تابع إلى مركبات الفوسفاتيديل المسماة بـ Phosphatidyl serine أو -Phosphatidyl Ethanolamine وهي لا تذوب في الاسبيتون فتختلف عن الـ Lecithin عدم قابليتها على الذوبان في الكحول، إلا أنها تذوب في الايثر والكلوروفورم وتكون مع الماء محلولاً هلامياً ويوجد في أنسجة المن وأنسجة أخرى، وتوجد في جميع الانسجة وبصورة خاصة مركزة في الدماغ والانسجة العصبية.

وتتأين هذه المركبات في درجة الأس الهيدروجيني الفسيولوجي ونظراً لكون مجموعة الأمين الأولية أقل قاعدية من المجموعة الأمونية الرباعية، لذا فإن هذين المركبين أكثر حامضية من الفوسفاتيدات التي تحتوي على الكولين.

## Plasmalogins البلازمولوجينات 3 - 5 - 4

تحتوي هذه الدهون الفوسفاتية على قاعدة نتروجينية واحدة من نوع الكولين ال الايثانول امين أو السيرين، وتوجد بها وحدة الدهايد ذات سلسلة طويلة ويرتبط الالدهايد مع مجموعتي كحول الكليسيرول. وتنتشر هذه المركبات في أنسجة الحيوانات المختلفة وتختلف عن السيفالين Cephalin والليسيثين بوجود آصرة ايثرية بالشكل التالى، حيث الايثر الالكيلي متصل بالموقع الالفا للكليسرول.

$$CH_2-O-CH==CH-R_1$$
 $R_2-C-O-CH$ 
 $CH_3$ 
 $CH_2-O-P-O-CH_2-CH_2-N-CH_3$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 

وكذلك تختلف في كبون رابطة الاسبيتال الدهايد للحيامض الدهني تحل محل مجموعتي الحامضين الدهنيين.

ويمكن تعريف البلازمولوجين بأنها تلك المركبات الغوسفاتية التي فيها الايثر غير المشبع على الموقع α عـوضـاً عن الاحماض الدهنية، وأن الآصرة الايثرية ثابتة تجاه درجـات الأس الهيدروجـيني العـاليـة وتعطي هذه الآصرة مجموعة الالدهايد وهناك

# أنواع عديدة من البلاسمولوجين منها التي تحتوي:

- 1 الفوسفاتيديل ايثانول امين.
  - 2 الفوسفاتيديل كولين،
  - 3 الفرسفاتيديل سيرين.

ووجد أن الايثانول امين هو الاكثر انتشاراً في الدهنيات القوسفاتية، ويكون البلازمولوجين بالطبيعة بشكل - L ويكثر في الدماغ والقلب ولا يوجد في الانسجة غير الحيوانية.

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3-(\text{CH}_2)_{\text{n}}-\text{CH}=\text{CH}-\text{O}-\text{CH}_2\\ \text{O}\\ \\ \text{CH}_3-(\text{CH}_2)_{\text{n}}-\text{C}-\text{O}-\text{CH}\\ \\ \\ H_2\text{C}-\text{O}-\text{P}-\text{Choline}\\ \\ \text{Ethanolamine}\\ \\ \text{Inositol} \end{array}$$

إلا أنه أحد المكونات الرئيسية للأنسجة العصبية.

#### مكونات البلازمالوجين

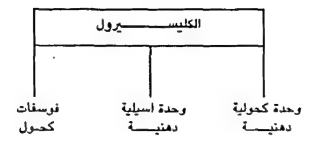
2 ـ كحرل دهني.

4 ـ فوسفات،

1 - الكليسيرول.

3 \_ الاسيل الدهني.

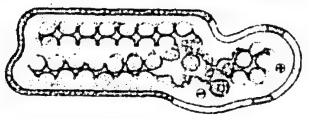
5 ـ كحول.



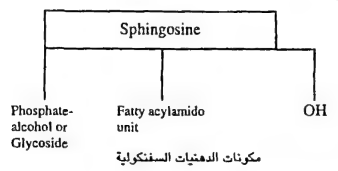
# 4 - 6 الدمنيات السفنكولية Sphingolipids

هناك نوعان من الدهنيات يعتمدان على الاسغنكوسين ويكونان الجدران الخلوية :

# 1 \_ السفنكومايلين Sphingomyelins



ب ـ السيربيروسيدات Cerebrosides



## الدهنيات السفنكولية Sphingolipids

وتحتوي هذه المشتقات على الكحول الاميني "Sphingosine" وسلسلة كربونية طويلة لها مجموعة امين وكحول ويرتبط الحامض الدهني بمجموعة الكحول الثاني، أما السكريات فترتبط مع مجموعة الكحول الأولية علماً بأن هذه الدهون لا تحتوي على الكليسيرول.

توجد هذه الدهنيات في المصادر الحيوانية، بيتما المصادر النباتية تحتوي على مشتقاتها غير المشبعة، وتتميز أيضاً في الأغشية الحيوانية. ويسمى المركب الأساسي لها بـ Sphingosine (يطلق عليه Sphingosine).

وأكثر المركبات انتشاراً في الدهنيات السفنكولية هي "Sphingosine" ذات الــ 18 ذرة كربون، وهناك متناظرات لهذا المركب ذات ذرات كربون C20 ، C19 ، C17 توجد في السفنكولبيدات الموجودة في الطبيعة.

ويمكن تقسيم الدهنيات السفنكولية إلى مجموعتين اساسيتين:

## (۱) الدهنيات السفنكوفوسفاتية Sphingophospholipids

لبيدات فوسفوتية تحتوى على السفنجوسين مثل Sphing myelin

الحدول (4 - 10)

Structure	Systematic Name	Common Name Sphingosine	
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	4-Sphingenine		
Н Н	Sphingenine	Dihydroshingosine	
н н н 	4-Hydroxy Sphinganine	Phytosphingosine	

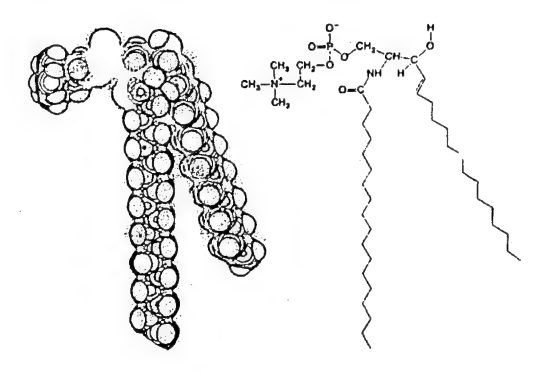
ويعتقد إضافة إلى ما ذكرناه أن السفنكرمايلينات في الدماغ تحتوي على السفنكوسين غير المتشبع المسمى بديهايدرو سفنكوسين.

إن الوحدات الاسميلية في جزء اسيل اميدو للدهنيات السفنكولية ليست أحماض دهنية اعتيادية موجودة في الدهون المتعادلة.

فالحامض الدهني (28 ذرة كاربون المسمى بحامض لكنوسيرك) يدخل في تركيب

الاسفنكومايلين وواحد في السيربروسيدات:

 $CH_3 (CH_2)_{22} CO_2 H$  حامض لکنوسیرك



التركيب البنائي للسفنكومايلين

# (ب) الدهنيات السفنكو كاربوهيدراتية Sphingolycolipids (الدهنيات السكرية)

وهي من مستقات السيرامايد وتختلف عن السفنكومايلين "Sphingomyelins" بعدم احتوائها على الفسفور والقاعدة النتروجينية الإضافية، ولكنها تحتوي على مول واحد أو أكثر من الكاربوهيدارت. وتتجمع هذه المركبات بصورة غير اعتيادية وبكسيات كبيرة في بعض الأمراض التي يحدث فيها اضطرابات في العمليات الحياتية للدهنيات:

1 ـ السيربروسيدات Cerebrosides ب ـ الكانكليو سايدات Gangliosides ع ـ السيربروسيدات Ceramide Oligosaccharides

#### 1 ـ السيروبروسيدات Cerebrosides

وهي ليست في الحقيقة دهنيات فوسفاتية بل دهنيات كاربوهيدراتية وهي مركبات متنوعة تتميز جميعها باتصال السفنكوسين والذي يرتبط مع مجموعتها الأمينية حامض دهني ومع المجموعة الكحولية الأولية يتحد السكر الذي قد يكون الكالاكتوز أو الكلوكوز، وتختلف هذه المركبات عن بعضها حسب نوع الحامض الدهني والسكر.

بعد تحلل هذه المركبات مائياً يتكون:

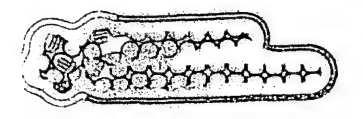
1 مول من السفنكوسين.

1 مول من الحامض الدهني.

1 مول من السكر الاحادي (الكالاكتوز هو الاكثر وجوداً من الكلوكوز).

وتتمييز أحماضها الدهنية بكونها ذات سلسلة طويلة مثل حامض لكنوسيرك (Lignoceric).

توجد هذه المركبات في الأنسجة الدماغية (المادة البيضاء في الدماغ) والكبد والطحال والكلية والرثة وصفار البيض وغيرها، فالسبروسيدات التي توجد في الدماغ تحتوي على الكالاكتور، بينما التي توجد في الطحال تحتوي على الكلوكور.



#### 2 - الدهنيات الكاربوهيدراتية :

يوضح الشكل اعلاه السربيروسايد Cerebroside الذي يحتوي على سكر واحد كما في الكلوكوز وقد يحتوي السريبروسايد على الكالاكتوز، أما في الكانكليوسايدات فالهكسوز الموضح بالشكل يبدل بسلسلة من السكريات.

#### 3 ـ السيراميدات Ceramides

وتطلق على مشتقات السفنكوسين التي منها أحماض اسيلية نتروجينية :

وتنتشر السيراميدات بصورة واسعة في الأنسجة النباتية والحيوانية وترتبط الأحماض الدهنية برابطة اميدية وتختلف هذه المركبات وفق أنواع الأحماض الدهنية الموجودة فيها.

وقد استخرج السيرامايد الذي يحتوي على الكبريت بشكل السلفات من أظافر وشعر البقرة والحصان.

### 4 - السفنكو مايلينات Sphingomyelibs

وهي من المجاميع الرئيسية للدهنيات السفنكولية وتتكون من السفنكوسين التي يرتبط بها الحامض الدهني ويتصل حامض الفوسفوريك مع مجموعة الكحول الأولي ومسع الكولين، حيث يتصل الحامض الدهني بمجموعة الأمين الموجودة على السفنكوسين، كما يتصل الفوسفور كولين ليكون السفنكوسين محل الكليسرول.

Sphingosine

D-Erythro- 1,3-DiOH-2-Amino-4-Trans-Octa Decane والحامض الدهني وحامض الفوسفوريك والكولين.

تنتشر هذه المركبات بكثرة في الأنسجة العصبية وخاصة المخ، فالأحماض الدهنية المودة تتمثل بالستبرك والنرثونك والبالمتك.

#### 5 ـ الكانكليوسيدات Gangliosides

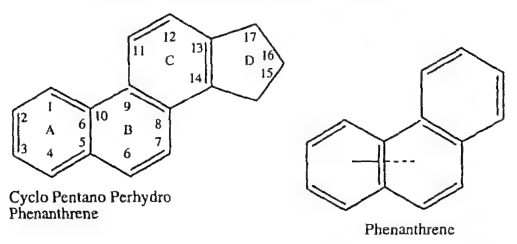
وتتركب من حامض الميورامك Muramic والسفنكوسين Sphingosine واحماض دهنية (الستيرك) وسكريات أحمادية مثل الكالاكتتوز والكلوكوز أو الكملوكوزامين .Glucosamine

وقد يكون الجزء الكاربوهيدراي للكانكليوسيايدات متكوناً من الكلوكون N - acety neuraminic والكالاكتوز والــ N - acety galactose amine.

وهي سيراميدات معقدة تحتوي على سكريات سداسية متعددة مع حامض السيالك ومشتقات السكريات الأمينية توجد بصور مركزة في خلايا العقد العصبية والجهاز العصبي المركزي (الجزء الرمادي).

# 7-4 الستبرويدات Steroids

وهي الكحبولات التي توجيد إما بشكل حر أو متحد مع الأحماض الدهنية بشكل استرات، وتتركب من حلقة مشبعة من الم Phenanthrene مكشفة مع حلقة خماسية، ويطلق على حلقة الاستيرولات بـ Cyclo pentano perhydrophenanthrene .



وهي مركبات اليفاتيكية عالية الوزن الجزيئي تتضمن جزيئاتها نواة الستيرويد الميزة، وهي أربع حلقات مرقمة، ويرمز للحلقات بالحروف D، C، B، A، متصلة مع بعضها بوضعيات خاصة. ويشار إلى مجموعات المثيل الواقعة عند اتصال الحلقات باسم مجموعات المثيلية التي تقع في نفس باسم مجموعات المثيلية التي تقع في نفس المستوى مع ذرات الهيدروجين بشكل «سز Cis» فتدعى عندئذ ببيتا، أما إذا كانت بشكل مستوى متعاكس أي بشكل ترانس Trans فإنها تدعى بشكل الفا، وأن أغلب الستيرويدات الموجودة في الطبيعة من نوع ترانس Trans (الفا) متصلة : ثلاث منها سداسية الاذرع، وأخرى خماسية. وتتميز العديد من الستيرويدات بنشاطات فسلجية سداسية الاذرع، وأخرى خماسية.

كبيرة وهي ذات تأثيرات مختلفة مششعبة (الهورمون الجنسي والفيتامين)، أحدهما ينشط القلب والآخر يمزق خلايا الدم الحمراء.

توجد هذه المركبات في جميع أشكال الكائنات الحية والنباتات والحيوانات والبكتيريا وهي من مشتقات هذه الحلقة التي تحتوي على 8 ذرات كربون غير متناسقة والتي من المكن أن تكون 256 متناظر:

$$265 = 2^8$$

تلعب هذه المركبات أدواراً وظيفة مختلفة تعبتمد على طبيعتها الكيميائية مثل الهورمونات، الفيتامينات، املاح الصفراء ...الخ.

وتقسم هذه المركبات إلى:

أ - ستيرويدات حيوانية مثل الكولستيرول.

ب ـ ستيرويدات نباتية مثل الاركوستيرول.

وكذلك يمكن تصنيفها (الـ Steroids) إلى المركبات التالية :

أ \_ الاستيرولات Sterols (الكحولات الصلبة).

ب ـ أحماض الصفراء Bile (المرارة).

ج .. الهورمونات الجنسية الذكرية.

د ـ الهورمونات الجنسية الأنثوية.

هد - هورمونات الادرنيالية.

. Vitamine  $D_2$   $D_2$  و ـ فيتامين

ز ـ سايونن Saponin

ح ـ الكلايكوسيدات القلبية ومتفرقات مثل السايونن و digitoxigen .

#### ملاحظات عامة:

- (1) توجد في ذرة الكربون (3) معوض أوكسجيني في جميع الستيرولات الطبيعية.
- (2) وفي جميع الستيرولات مجاميع مثيلية ترقم بــ C18 ، C19 موجودتان على التوالي بذرتى الكربون 10, 13.

- (3) حلقة A في الستروجينات، اروماتيكية لذا فذرة الكربون 10 لا تحمل مجموعة مثلبة.
  - (4) المعوضات الاليفاتيكية في ذرة الكربون 17، تساهم في تقسيم الستيرويدات.

يمكن تقسيم الستيرويدات على أساس عدد ذرات الكربون في السلسلة الجانبية: 1 ـ في الستيرولات 8, 9, 10 ذرات كربون في السلسلة الجانبية.

ب ـ خمسة ذرات في أحماض الصفراء.

ج \_ 2 ذرات كربون في الستيرويدات وفي البروجستيرون.

إن جميع حلقات الكولستيرول تكون بشكل ترانس Trans وإن ذرات الهيدروجين ومجاميع المثيل المتصلة برؤوس جسور ذرات الكربون تكون معاكسة لجوانب الحلقات. يحتوى الكولستيرول على سلسلة جانبية تتألف من ثماني ذرات كاربون مشعبة.

### 4 - 7 - 1 الكولستيرول

وهو أحد الستيرولات الحيوانية المهمة وعبارة عن نواة مشبعة ب الموقع مع رابطة مزدوجة بين ذرتي الكربون 6.5 مكثفة مع حلقة خماسية مشبعة في الموقع 2:1 من أصل Phenanthrene ، كما تحتوي على مجموعة جانبية متصلة بذرة الكربون رقم 17 ومجموعتي الــ Methyi مــتصلين في الموقع 10 , 13 المرقمتان 18 , 19. إن

حلقات الكولستيرول كلها مشبعة فيما عدا وجود رابطة مزدوجة بين ذرتي الكربون 5, 6 ومجموعة هيدروكسيل (بيتا) في الذرة 3.

يذوب الكولستيرول في الكلوروفوم والاسيبتون والايثر ولكنه لا يذوب في الماء ويوجد في المخ، غدة فوق الكلية، الكلية الطحال، غشاء الكرات الدموية الحمراء وسائر الاغشية الخلوية.

وهو أكثر الستيرولات انتشاراً في الثديات ويعتبر الكوليستيرول أحد مكونات جدار الخلية كما إنه أحد المولدات لكثير من أنواع الستيرولات ويوجد في جميع الدهنيات الحيوانية كما في الدم والصغراء، ففي الدم توجد 3 / 2 الكولستيرول بشكل استر بالأحماض الدهنية غير المشبعة.

وعند اختزال الآصرة المزدوجة يتكون مركبان كلاهما يتواجد في الطبيعة مثل ع

أ ... (Coprostanol (B) ويوجد في الغائط،

ب ـ (B - Cholestanol (B - all 0 ويوجد في الدم والأنسجة الأولى.

أما الـ Dehydrocholesterol - 7 فيتكون أثناء أكسدة الكولستيرول وتحتوي على رُوج من الأواصر المزدوجة.

CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub>

3,B - Hydroxy - 24 - Methyl - A<sup>5,7,22</sup> Cholestatriene

#### 4 - 7 - 2 الاركوستبرول Ergosterol

وهو من الاستيرولات النباتية الذي يحتوي على الاواصر المزدوجة في الجزيئة ويقوم بوظيفة توليد Vit. D2 ويشبه هذا المركب بعدد أواصره المزدوجة الـ -Dehy. drocholesterol

ويحتوي الاركوستيرول كبقية الاستيرولات النباتية أكثر من ذرات كربون في السلسلة الجانبية، إضافة إلى ذلك فهو يحتوي على أصرة مزدوجة في هذه السلسلة.

ونتيجة لوجود درجة واضحة من عدم التشبع في الحلقة B للاركوستيرول وكذلك لد Dehydrocholesterol - 7 الذي يؤدي إلى تكوين مركبين بواسطة الاشعة فوق البنفسيجية يملكان نشاط الفيتامين D، فالد Dehydrocholesterol - 7 ولد فيتامين D, بينما الاركوستيرول بنتج Vit. D.

المنامين 
$$D_3$$
 بينما الاركوستيرول ينتج  $D_3$  .Vit.  $D_2$  بينما الاركوستيرول ينتج  $R$   $R$   $R$  =  $C8\,H17\,D_3$  المنامين  $R$  =  $C9\,H17\,D_2$  المنامين  $R$  +  $C9\,H17\,D_2$  المنامين  $R$ 

$$CH_3$$
  $CH_3$   $CH_3$   $CH_3$   $CH_4$   $CH_5$   $CH_5$ 

### D<sub>2</sub> نيتامين 3 - 7 - 4

يسبب النقص الحاصل في الفيتامين D2 مرض الكساح وهو مرض يصيب الأطفال والرضع يتميز بالترسيب الخاطيء لفوسفات الكالسيوم والنمو الضعيف للعظام.

# 4-7-4 الأحماض الصفراء Bile Acids

من المركبات التي تحتوي على نواة الــ Sterols والموجودة في الصغراء والتي تتحير بأن السلسلة الجانبية المتصلة بذرة الكربون 17 قد أصبحت قصيرة (C<sub>5</sub>) لانشقاقها بين ذرتي الكربون ورقم 24, 25 إلى مجموعة كربوكسيلية وتقوم هذه الأحماض بدور المستحلب Emulsifier .

#### حامض الكولك Cholic

يوجد هذا الحامض في المرارة على هيئة ملح الصوديوم الذي يستعمل كمستحلات قوية للمواد الدهنية. ملح حامض الكولك يشبه الصابون يحمل رأساً شديد القطبية ونهاية هيدروكاربونية.

وهي من أكثر الاحماض انتشاراً في صفراء الإنسان مع وجود اختلاف كبير بينه وبين الأنواع الأخرى في كائنات حية أخرى.

وتوجد أحماض الصفراء الرئيسية في الحيرانات العليا متحدة بشكل اميد مع الصاميض الامبيني الكلايسين Glycine أو التتوريين مكونة حامض glycocholic و حامض الـ taurocholic.

حامض Taurocholic Cholytaurine

### حامض الكلايكوليك Glycocholic

وينتج من اتحاد حامض الكوليك بالحامض الاميني Glycine عن طريق الآصرة الاميدية.

Glyco cholic (Cholyl Glycine)

أو من اتحاد حامض الكوليك مع حامض التورين "Taurine"

### 4 - 7 - 5 الهورمونات الاستيرويدية Stereid Hermone

#### هورمونات الغدة الإدرينالية Adrenal Hermones

ويقوم هذا الهورمون بتنظيم ميزان الملح والماء وزيادة إعادة امتصاص أيونات وأيونات المكلور والبيكاربونات بواسطة الكلية التي تؤدي إلى زيادة حجم الدم وضغطه .

#### الكورتيزول Cortisol

وهو المركب المولد لكثير من الاستيرويدات الهورمونية، ويحث عملية تكوين الكلوكوز من مواد غير سكرية.

### الهورمونات الذكرية Testosterone

تعمل على ظهور المميزات الذكرية وعلى تنشيط بناء البروتينات مثل التستيرون وهي لا تحتوي على سلسلة جانبية.

يسنظم هرمون التسترون تنمية الأعضاء التناسلية وصفات الجنس الثانوية

وهو من الاندروجينات Androgens التي تحتوي على C<sub>19</sub>، والذي يتولد في الخصيتين والذي لا يحتوي على سلسلة جانبية.

#### الهورمونات الانثوية:

البروجستيرون (هورمون الحمل) ويفرز بواسطة الجسم الأصفر.

Progesterone

Aldosterone (a mineralocorticoid)

Cortisol (a glucocorticold)

Testosterone (an androgen)

Estradiol (an estrogen)

ويتركب حياتياً في سطح المبيض والمشيعة ويحتوي على ذري كربون في السلسلة الجانبية وتعمل على تهيئة النشاط المخاطي المبطن للرحم لاستقبال البويضة المخصبة والمحافظة على الحمل.

#### Estradiol 17 - B

ويصنع في للبيض ويتميز بحلقة A الارومانيكية والتي لا تحتوي في الذرة D على مجموعة مثيلية. OH

### حبوب منع الحمل:

تترکب من:

أ .. الاستروجين.

ب ـ البروجستين الصناعي Norethynodrel synthetic progestin.

R-H, Northindrone

O
||
R—C—CH, Norethindrone acetate

### الديجستوكسيجينين Digitoxigenin

من الأدوية التي تستعمل لتنشيط الانسجة القلبية تحتوي في تركيبها البنائي على حلقة لاكتون من نوع ٢ متصل بالذرة الكربونية 17.

ويوجد في العديد من النباتات السامة فهو يحفز ميكانيكية العصب الرئوي المعدي ويزيد من ضربات القلب، وفي الجرع العالية يكون ساماً جداً.

# 8-4 التربينات

مركبات واسعة الانتشار وتشمل مدكبات مختلفة منها الكافور والمطاط والاصباغ النباتية كالتي توجد في الطماطا والكاروتين في الجزر مولد فيتامين A، والفاينول "Phytol" الموجود في مادة الكلوروفيل والزيوت العطرية والسكويلين الذي يوجد في كبد سمك القرش، وكمركب وسطي في البناء الحياتي في داخل الجسم.

### أقسام التربيئات:

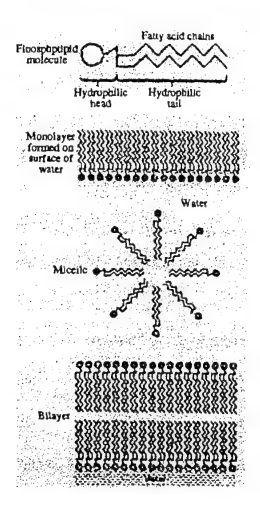
وتقسم هذه المركبات معتمدة على عدد وحداث Isoprene الموجودة في القسم .

الأمثلة	عدد وحدات	عدد ذرات	القسم
	Isoprene	الكربون	
Citral	2	10	Mmoterpenes
Menthone			
Farnesol	3	15	Sesquiterpenes
bisarolene			
Squalene	6	30	Diterpenes
Lanosterol			
Carotenoids	8	40	Tetraterpenes

وتوجد هذه المركبات بأشكال زيوت أساسية مثل Camphor ، Pinene ، Citral ، كما تشكل ألتركبيب الكيميائي للكاروتينات، Menthane ، والسكوالين (Squalene) في الحيوانات.

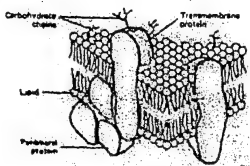
والغاتيول (Phytol) مـ ثال على هذه المركبات مفتوحة السلسة والتي تتكون نتيجة التـ حلل المائي للكلوروفيل أما الـ Squalene فـ هايدروكاربون موجود في لبيدات بعض الفيروسات والتي تتكون أثناء التكوين الحياتي للكولستيرول.

وبوجود الماء، تكون الفوسفاتيدات الكليسرولية طبقات أحادية على سطح الماء.



وتستكون من وحدات الايزوبرين "Isoprene" التي ترتبط مع بعضها بصيغة الرأس إلى الذيل، بحيث ترتبط وحدتان من الايزوبرين لتكونا "manoterpene" وأربعة تكون "diterpene" وستة لتكون "triterpene".

والمونوتربين (manoterpenes) مسؤولة عن رائحة وطعم بعض النباتات مثل الجيرانيوم والمنثول من الجيرانيوم والمنثول من النعناع. إن الطبقة المزدوجة تكون قوية بسبب قبوى تجاذب هايدروفيلية هايدروثوبية ولا ينفذ الايونات والجزيئات المستقطبة (عائق غير قطبي). تحتوي الاغشية الحياتية على الدهنيات والمبروتينات بتحفير والمبروتينات التي تقع على الغشاء. ويوضح التفاعلات التي تقع على الغشاء. ويوضح النشكل المجاور نموذجاً للتركيب البنائي الغشائي (نموذج السائل الموازنيكي).



#### المصادر

- Biochemistry, Second edition Lubert Stryer, W. H. Freeman and Company, 1981.
- 2 Lehninger, Prinnciples of Biochemistry Albert L. Lehninger, The Johns Hopkins University, Worth Publishers, Inc.
- 3 Lipid Biochemistry an introduction M. I, Gurr and A. T. James, Third edition, 1980, Champman and Hall.
- 4 Text Book of Biochemistry with clinical correlation Thomas M. Devlin, 1982, Wiley Medical Publication.
- 5 Biochemistry, Geoffrey Zubay, Macmillan Publishing Company, Second edition, 1988.

الفصل العامس الكاربوهيدرات



### 1 - 5 تقديـم

### 5 - 1 - 1 وجود الكاربوهيدرات

من أكثر المركبات العضوية الموجودة في النباتات والحيوانات انتشاراً فمنها سكر المقصب والكلوكورز والسليلوز والصموغ والنشا والكلايكوجين (التي تلعب دوراً اساسياً في خزن السكريات)، وتساهم في تكوين المكونات الاساسية في قشرة السرطان وجسراد البحر (الكايتن مثلا)، كما أنها تعتبر أنسجة مساندة للنباتات (السليلوز في الخشب والقطن والكتان)، فهي من الناحية الصناعية مواد أولية في صناعة الورق كالسليلوز والمنسوجات والدقيق الذي يصنع منه الخبز والبطاطا والرز والذرة كمثال لبعض الاطعمة. تبني المركبات الكاربوهيدراتية حياتها من ثاني أوكسيد الكربون والماء بواسطة عملية التركيب الضوئي، كما أنها تعطي المذاق الحلو للأغذية، وتجهز الكائن الحي بالطاقة الكيميائية وتدخل في تركيب بعض الفيتامينات ومساعدات الانزيمات والاحماض النووية، وتدخل في تركيب بعض الفيتامينات ومساعدات الانزيمات والاحماض النووية، وتدخل في تراكيب فصائل الدم وتراكيب أغشية الخلايا على شكل دهون سكرية وبروتينات سكرية.

تبنى الكاربوهيدرات في النباتات الخضراء في عملية التمثيل الضوئي والتي تعتمد على طاقة الشمس لتثبيت ثاني أوكسيد الكاربون، ويمكن ذكر المعادلة التالية لتوضيح ذلك:

$$xCO_2 + yH_2O +$$
 طاقة شمسية $C_x(H_2O)_y + O_2$  كريوهيدرات

وتبدأ العملية بامتصاص ضوء الشمس في المنطقة المرئية بواسطة الصبغة الخضراء (الكلوروفيل) في النباتات، حيث تتوفر للنبات طاقة كيميائية تستعمل لاختزال ثاني أوكسيد الكاربون إلى كاربوهيدرات واكسدة الماء إلى أوكسبجين، وخزن الطاقة الشمسية في الكاربوهيدرات، والتي تطلق مرة أخرى عندما تتعرض الكاربوهيدرات في أجسسام الحيوانات والنباتات إلى العمليات الكيميائية الحياتية التي تحرر ثاني أوكسيد الكاربون والماء.

# $C_x (H_2O)_y + nO_2 - X CO_2 + yH_2O + 3 U_2O + 3 U_2O$

### 5 - 1 - 2 التعريف الكيميائي والمدخل إلى الكاربوهيدرات:

يعتبر كل من الكربون والهيدروجين والأوكسجين من العناصر الرئيسية في المركبات الكاربوهيدراتية، وأن الأوكسجين والهيدروجين يوجدان كما هما في الماء: 1) (2 حيث تعني أن الكاربوهيدرات تنتج من اتحاد الكاربون مع الماء وأعطيت لكثير من هذه المركبات الصيغة الجزيئية  $C_{\rm x}({\rm H_2O})_{\rm x}$ 0 وتتراوح قيمة  $C_{\rm x}({\rm H_2O})_{\rm x}$ 1 من ثلاثة إلى عدة آلاف وسميت وفقا لمذلك بهيدرات الكاربون  $C_{\rm x}({\rm H_2O})_{\rm y}$ 2 وهناك مركبات عضوية غير كاربوهيدراتية تملك صفة جزيئية تشابه المركبات الكاربوهيدراتية مثل حامض الخليك ( $C_{\rm H_2O}$ 4 COOH  $C_{\rm cool}$ 6 ( $C_{\rm cool}$ 6 COOH  $C_{\rm cool}$ 7 ( $C_{\rm cool}$ 7 COOH  $C_{\rm cool}$ 8 وهناك بعض من المركبات الكاربوهيدراتية التي لا تحمل كمل من الأوكسجين والهيدروجين بنفس نسبة وجودهما في الماء مثل سكر الرامنوز (Rhamnose)، والسكر الرابيوز اللاأوكسجيني  $C_{\rm cool}$ 4 كما أن بعض الكاربوهيدرات تحتوي على الكبريت والنتروجين (انظر الى الجدول 5 - 1).

الجدول 5 - 1 الصيفة الجزيئية للسكريات المختلفة

أ ـ الحالات التي تتفق مع التعريف (نسبة الأوكسجين: الهيدروجين) = 1:2

$C_n H_2 n O_n$	الصيغة الجزيئية	الاسيم
$C_2 H_4 O_2$	Dioses	1 - الدايوسات
C <sub>3</sub> H <sub>6</sub> O <sub>3</sub>	Trioses	2 - الترايوسات
$C_4H_8O_4$	Tetroses	3 - التتروسات
C <sub>5</sub> H <sub>10</sub> O <sub>5</sub>	Pentoses	4 - البنترسات
C <sub>6</sub> H <sub>12</sub> O <sub>6</sub>	Hexoses	5 - الهكسوسات
C <sub>7</sub> H <sub>14</sub> O <sub>7</sub>	Heptoses	6 - الهبتوسات

ب ـ الحالات التي لا تتفق مع التعريف

 $C_5 \ H_{10} \ O_4$  Deoxy Ribose الديوكسي رايبون  $C_3 \ H_6 \ O_3$  Lactic Acid  $C_6 \ H_{13} \ O_5 \ N$  Lucose amine  $C_6 \ H_{13} \ O_5 \ N$ 

#### Classification of Carbohydrate

### 5 - 2 تقسم الكربوهندرات

يمكن تقسيم الكربوهيدرات تبعاً لتحللها المائي إلى :

1 \_ السكريات الأحادية Monosaccharides.

ب ـ السكريات المحدودة Oligosaccharides.

ج ـ السكريات العديدة (المضاعفة) Polysaccharides.

فالسكريات الأحادية المسماة أيضا بالسكريات البسيطة تتكون من وحدة واحدة من الكحول الكيتوني أو الألدهايدي مستعدد الهيدروكسيل والتي لا يمكن تحليلها إلى سكريات أبسط، والكلوكوز ذو الشكل الفضائي (D) أكثر هذه السكريات انتشارا، حيث تشتق الكثير من المركبات منه، وهناك أمثلة أخرى كثيرة منها المانوز، الفركتوز ...الخ.

أما سكريات الاليغو فتتحلل مائياً مكونة عدد من الوحدات السكرية(2 - 6) مثل :

- (1) السكريات الثنائية Disaccharides : التي تنتج وحدتين من السكر الأحادي من نوع واحد أو نوعين مختلفين مثل سكر اللاكتوز Lactose المتكون من الكلوكوز Glucose والكلاكبتوز، أما سكر الشعير (المالتوز Maltose) فهو يتحلل إلى وحدثين من الكلوكوز (Glucose).
- (2) سكريات ثلاثية Trisaccharides : تنتج هذه السكريات عند تحللها المائي ثلاث وحدات من سكريات أحادية مثل سكر الرافينوز والذى ينتج عند تحلله المائي كل من الفركتوز، الكلوكوز، والكالاكتوز.

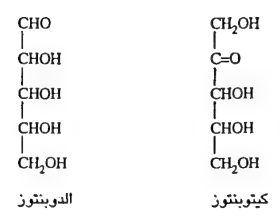
وتسمى أيضا بالسكريات البسيطة التي تتكرن من وحدة كحولية كيتونية أو الدهايدية متعددة الهيدروكسيل والتي لا يمكن تحليلها إلى سكريات أبسط، فالكلوكوز ذو الشكل الفضائي (D) أكثر هذه السكريات انتشاراً حيث تشتق الكثير من المركبات منه، وهناك أمثلة كثيرة على هذه السكريات منها المانوز والفركتوز ... الخ.

لهذه السكريات صيغة تجريبية (Ch Han On (Empirical Formula) حيث n = 8 أو أكثر وإن الهيكل الكربوني للسكريات الأحادية الأكتثر انتشاراً غير متشعب وكل ذرة كاربون تحتوي على مجموعة هايدروكسيل (OH)، عدا واحدة منها تحتوي على الأوكسجين الكاربونيلي (Carbonyl oxygen)، وعندما تقع في نهاية السلسلة يصبح المركب من نوع الألدهايد وعند عدمه يكون السكر كيتوني أي يحمل مجموعة الكيتون. وتسمى السكريات التي تحمل مجموعة الألدهايد بالألدوز Aldose، وتلك السكريات الأحادية التي تحمل مجموعة الكيتون بالكيتوز Ketose أي إن كلا المجموعتين تنتهي بالمقطع (OSE).

تصنف السكريات الأحادية حسب: (1) عدد الذرات الكربونية في الجزيئة، وكذلك (2) حسب نوع المجموعة الفعالة التي تحمل في جزيئاتها (وجود محموعة الدهايدية او مجموعة كيتونية)، ويشتق اسمها العام من اللفظ الذي يستعمل ليدل على عدد ذرات الكربون وينتهى بالمقطع (OSe). انظر إلى الجدول (5- 2) والجدول (5- 3).

إن أبسط أنواع السكريات الأحادية تلك التي فيها ثلاث ذرات كربون مثل كليسر الدهايد "Glyceraldehyde"، والداي هيدروكسي اسيتون "DioHacetone"، فمركب الكليسر الدهايد يحمل مجموعة الألدهايد (Aldo) و3 ذرات كربون (الترابوز Triose) فيسمى حينئذ بـ الالدوترابوز Aldotriose، أما الداي هيدروكسي اسيتون فهو سكر أحادي ذو ثلاث ذرات كربون مع مجموعة كيتون فيسمى كيتوترابوز (Ketotriose) أما السكر الأحادي الذي به أربع ذرات كربون ويسمى باسم تتروز (Tetrose)، والذي يحمل خمس ذرات كربون بالبنتوز (Pentose)، أما الذي يحمل ست ذرات كربون فيسمى هكسوز (Heptose)، والذي يحمل سبع ذرات كربون باسم هبتوز (Heptose)

فالسكريات ذات أربع إلى سبع ذرات يطلق عليها اسم الدوز Aldose" إن كانت تحسري على مجموعة الدهايد، كما ويطلق اسم الكيتوز على السكر الأحادي الذي يحتري على مجموعة كيتون.



جدول (5- 2) الصيغ التجريبية وأسماء السكريات الاحادية

الصيغة التجريبية	الاسم العام		عدد ذرات الكربون
$C_2H_4O_2$	Diose	الدايوز	2
$C_3H_6O_3$	Triose	الترايوز	3
$C_4H_8O_4$	Tetrose	التتروز	4
$C_5H_{10}O_5$	Pentose	البنتوز	5
$C_6H_{12}O_6$	Hexose	الهكسوز	6
$C_7H_{14}O_7$	Heptose	الهبتوز	7
$C_8H_{16}O_8$	. Octose	الاكترز	8

جدول (5 - 3) الصيغ التجريبية واسماء الالدوزات والكيتوزات

الكيثوز	الالـــدوز		الصيغة التجريبية
Glyceraldehyde		الكلايكول الدهايد	C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> O <sub>2</sub>
الداي هيدروكسي اسيتون		كليسر الدهايد	$C_3H_{16}O_3$
Dihydsroxyacetone	Glyccraldehyde		$C_4H_8O_4$
الارثيرلوز Erythrulose	Erythrose	الارثروز	
	Threose	الثريوز	
الزايلوكيتوز Xyloketose	Arabinose	الارابينوز	$C_5H_{10}O_5$
	Xulose	الزايلوز	
	Ribose	الرايبوز	
	Lyxose	اللكسور	

جدول (5 - 4) الأسماء العامة للالدوزات Aldoses والكيتوزات

الإسم العبام	الإسم العبام	الإسم العبام
للكيتوزات	للالــــدوزات	للسكريات الأحادية
الكيتوترايوز	الالدونترايوز	الترايوز
الكيتوتتروز	الالدونتروز	التتروز
الكيتوبنتوز	الالدوبئتوز	البنتوز
الكيتوهكسوز	الالدوهكسوز	الهكسوز
الكيتوهبتوز	الالدوهيتوز	الهبتوز
الكيتواكتوز	الالدواكتوز	الاكتوز

جدول (5-5) الصيغ التجريبية لانواع السكريات الأحادية

	اسم التخصص		•
كليسروز	أ- الالدوترابوز	C <sub>3</sub> H <sub>6</sub> O <sub>3</sub>	الترايوسات
Glycerose	Aldotriose		Trioses
الداي هيدروكسياسيتون	ب- الكيتونرايوز		
Dihydroxyacetone	Ketotriose		
الارثيروز	أ-الالدوتتروز	$C_4 H_8 O_4$	التتروسات
Erythrise	Aldotetrose		Tetroses
الارشيرويلوز	ب- الكيتوثتروز		
Erythrulose	Ketptetrose		
الرايبوز	ا- الالدوبنتوز	$C_5 H_{10} O_5$	البئتوسيس
Ribose	Aldopentose		Pentoses
الرايبولوز	ب- الكيتوبنثوز		
Ribulose	Ketopentose		
الكلوكوز	أ- الإلدوهكسوز	$O_6H_{12}O_6$	الهكسوزات
Clucose	Aldohexose		Hexoses
الفركتوز	ب– الكيتوهكسوز		
Fructose	Ketohexose		
الدوهبتون	أ- الالدوهبتوز	$C_7 H_{14} O_7$	الهبتوزات
Aldoheptose	Aldoheptosr		Heptose
السيدوهبتلوز	ب– الكيتوهبتوز		

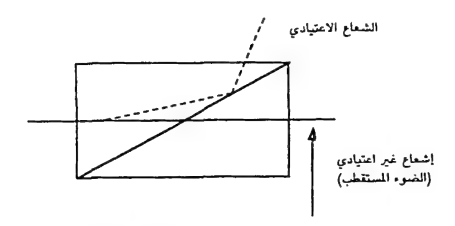
### 5 - 3 الضوء المستقطب والنشاط الضوئي:

#### Polarized Kight and Optical Activity

يتكون الضوء من اضطرابات الكترومغناطيسية تكبر بهيئة مجموعات، تتذبذب بصورة معاكسة لاتجاه تكاثرها، فبالانعكاس والانكسار يمكن فصل مكونات الضوء والتي تتذبذب في مستوى منفرد يطلق عليه الضوء المستقطب في مستويات موازية لمصدر الضوء، مما يسلمل المستول على الضوء المستقطب في مستويات موازية لمصدر الضوء، مما يسلمل المستول على الضوء المستقطب وذلك بإمرار أشعة الضوء موحد الموجات خلال المستقطب (انظر الشكل 5 - 1).

ويوضح المنشور نيكول آلية رفض الشعاع الاعتيادي والسماح للأشعة غير الإعتيادية (غير المنكسر أو المنعكس – الضوء المستقطب).

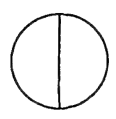
تقوم الحقول الكهرومغناطيسية للذرات والمجاميع في الجزيئة بالتأثير على الضوء المستقطب مسببة دوران هذا الضوء، ويعود سبب الدوران الضوئي إلى عدم التناسق الجريئي، وفي حالة المركبات الكربونية فهي تظهر بسبب وجود ذرات الكربون غير المتناسقة (تتصل الذرة الواحدة بأربع مجاميع مختلفة).



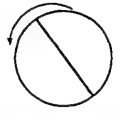
الشكل (5 - 1) الرسم التخطيطي للمنشور نيكول (Nicol Prism)



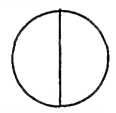
الضوء الاعتيادي والتذبذب في جميع مستويات الشعاع



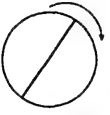
الضوء المستقطب، التذبذب في مستوى واحد من الشعاع



دوران الضوء المستقطب بعكس التجاه عقرب الساعة أو LEVO



الضوء المستقطب قبل الدوران

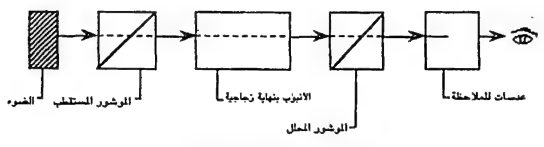


دوران الضوء المستقطب باثجاء عقرب الساعة Dextro دوران الضوء المستقطب باثجاء عقرب الساعة المسكل (2 - 3)

#### Polarimeter

## جهاز مقياس الاستقطاب

يستعمل هذا الجهاز كمقياس حقيقي للدوران الذي يحصل للضوء المستقطب أو ما يسمى بدرجة التحويل الضوئي.



الشكل (5 - 3) جهاز مقياس الاستقطاب

ويتركب هذا الجهاز من:

أ ـ الضوء ومصدره: يستعمل الصوديرم أو الزئبق للحصول على ضوء موحد الرجات Monochromatic Light.

المستقطب: يستعمل الموشور (النيكول) Nicol كمصدر للضوء المستقطب، ويتكون من منشورين بزوايا معينة. ويصنع من الصورة البلورية لكربونات الكالسيوم مصدثة انكساراً مزدوجاً للضوء. ويمكن لصق هذين المشورين بعادة بلسم كندا.

انبوب القياس: تستعمل لوضع محلول المادة المراد قياس درجة التحويل الضوئي لها.

المحلل: منشور يشبه المستقطب يتحرك داخلياً، ويثبت به قرص عليه تدريج لقياس درجات التحويل الضوئي لها.

ويتحلل الضوء موحد الموجات خلال منشور المستقطب إلى نوعين من الأشعة :

أ - الأشعة العادية التي تنكسر عند سطح التصاق المنشورين.

ب - الأشعة غير العادية (المستقطبة) وهي التي تؤثر على بعض المواد وتسبب تحولاً عن مسارها.

وتتوقف درجة التحويل الضوئي للمواد على نوع المادة، وتركيز المادة، ونوع المذيب، وطول أنبوب القياس، ومصدر الضوء، ودرجة الحرارة.

تقاس درجة التحويل الضوئي النوعي عادة نقية من دوران محلولها الضوثي حسب المعادلة التالية:

$$(\alpha)$$
 الدوران الملاحظ  $(\alpha)$  درجة التحويل الضوئي  $(\alpha)$  =  $(\alpha)$   $(\alpha)$  =  $(\alpha)$  حيث :

 $^{T}_{D}(\alpha)$  = درجة التحديل الضبوئي النوعي في درجة الحرارة (T) بوجود ضوء الصوديوم، وعندما يستعمل ضوء الزئبق يصبح التعبير:

ره ( $\alpha_{\rm b}^{\rm T}$ ) بطول موجي 546 ثانومتر

الدوران الملاحظ (α observed) = الدوران الذي يتم ملاحظته ويقرأ بالجهاز

C = التركيز (غم/ 100 اسم ) .

أخول النبوية القياس.

وتتم القساءة بدرجة حرارة 20 مئوية، ويجب تحديد نوع المذيب ونوع الضوء ودرجة الحرارة ويمكن تحوير القانون أعلاه، بحيث يمكن حساب تركيز المادة وذلك من معرفة درجة التحويل النوعى:

$$= C$$
 الدوران الملاحظ ( $\alpha$ )  $= C$  طول أنبوبة القياس  $= C$ 

# 5-4 الصيغ البنائية للسكريات الأحادية

# 5 - 4 - 1 صيغ فشر

وضع فشرFischer طريقة لكتابة الصيغ معتمداً على الاختلافات في التوزيع الفضائي للذرات والمجموعات إلى اليمين أو إلى اليسار. وقد اعتمد العالم هذا في كتابة التركيب الفضائي على نفس الأسس التي استعملت للكلوكوز (استعمال الدكسترو Dextro، والليفو Levo للكلوكوز)، أي أنه لم يكن يعرف أي من الشكلين التاليين هو ليفو Levo أو دكسترو Dextro، وقد وضعها بصورة اعتباطية وتبين بعد ذلك أن ما إقترحه هو الصحيح.

فكل السكريات التي تشبابه فضائياً الدلسترو Dextro والليفوLevo أطلق عليها D ولا على التعاقب:

فالتوزيع الفضائي على ذرة الكربون غير المتناسقة له L- Glyceric Aldehyde ولله D تماثل التوزيع على ذرات الكربون 5 غير المتناسقة لكل من D و الكلوكوز L-Glucose، وتعتبر جميع السكريات ذات الألدهايد Aldo من مشتقات كليسر الدهايد لل-Glyceric Aldehyde ، ونفس الشيء ينطبق على الشكل L للكليسر الدهايد.

#### Absolute configuration

#### 5 - 4 - 2 الترتيب المطلق

اتضح من الدراسات الكيميائية والطيفية أن الجزيئات في النموذج يميني التدوير لها جميعا الترتيب المطلق التالي:

والذي يمثل التنظيم الحقيقي في الفراغ حول المراكز غير المتناظرة. أما تلك الجربئات التي تعطي شكلاً يساوي التدوير فهو يمثل صورة مرآة للترتيب يميني التدوير وموضح في الشكل التالي :

ووفق هذين الترتيبين المطلقين، استعمل الباحثون مفهوم العوائل الترتيبية، فالمركب الذي يمتلك ترتيباً مشابهاً لكليسر الدهايد (+) وينسب إليه تفاعلات معينة، يطلق عليه بأنه ينتمي إلى العائلة D وصورته في المرآة تكون من العائلة L ، أي إن الحروف D و تمثل اسم العائلة وليس هناك علاقة بينها وبين إشارات التدوير الحقيقية فيمثلان فقط الترتيب .

### 5 - 4 - 3 الأشكال D و L للسكريات الأحادية

تصنف كل من كليسر الدهايد."Glyceraldehyde" وثنائي هيدروكسي اسيتون "Dio Hacetone" على أساس كونها أبسط أنواع السكريات الأصادية، حيث للأول ندين يعود تكوينهما إلى وجود ذرة كربون غير متناسقة (كيرالية) وبشكلين D و L.

CHO

H—C—OH

CH<sub>2</sub>OH

CH<sub>2</sub>OH

D-Glyceraldehyde

L-G lyceraldehyde

L-G lyceraldehyde

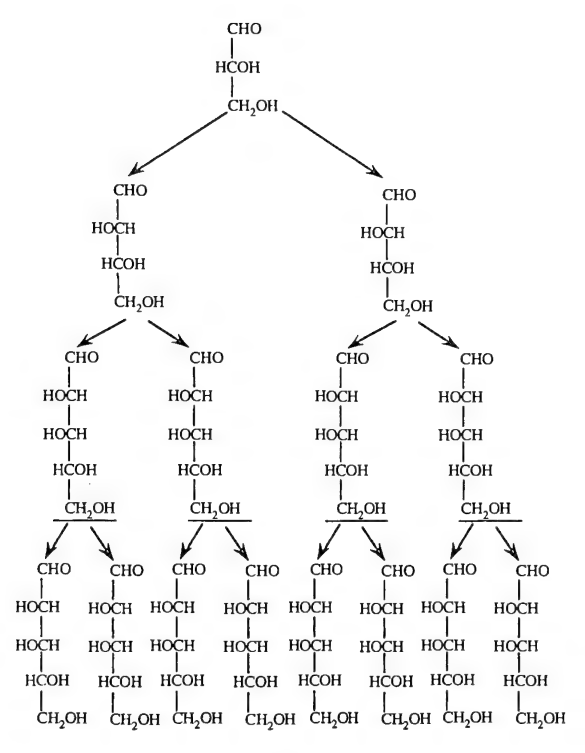
L-G lyceraldehyde

13.5+ = 
$$(\alpha)^T$$

13.5- =  $(\alpha)^T$ 

 ${
m CH}_2$  على يمين ذرة الكربون غير المتناسقة التي تأتي قبل  ${
m CH}_2$  على يمين ذرة الكربون غير المتناسقة التي تأتي قبل  ${
m OH}$  تكون تابعة لمجموعة  ${
m CH}_2$  وعلى يسارها تكون مصنفة بشكل  ${
m CH}_2$  .

أما العيب الوحيد الذي يرتبط بهذا التصنيف (L و D) فهو اقتصاره على ترتيب ذرة الكربون ذات الرقم الأعلى التي تأتي قبل CH2OH .



الشكل (5 - 4) علاقات السكر ذي الأشكال (-D)

الشكل (5 - 5) علاقات السكريات الكيتونية

	ن السكريات الإحادية	درات الكربون غير التناسقة في الإنواع الختلفة من السكريات الإحادية	درات الكريون غير ا	
الهکسوسات (6 ذرات کربون) Hexoses	البنتوسات (5 ذرات کربون) Pentoses	التتروسات (4 ذرات کربون) Tehoses	الٹرایوسات (3 ڈرات کربون) Trioses	مجموعة السكريات الإحادية
СНО	СНО	сно	СНО	ذات مجموعة الالدهايد
•СНОН	•Снон	•Снон		Aldoses
•СНОН	•СНОН	•СНОН	•Снон	
•СНОН	•Снон	сн, он	CH <sub>2</sub> OH	
•СНОН	сн <sub>2</sub> он			
сн, он				
сн, он	СН2 ОН	СН2 ОН	СН2 ОН	نات مجموعة الكيتون
C=0	C=0	C=0	C=0	Newses
•СНОН	•СНОН	•снон	CH <sub>2</sub> OH	
•СНОН	•СНОН	СН2 ОН		
•СНОН	CH <sub>2</sub> OH	-		
CH <sub>2</sub> OH				

حيث n = عدى الذرات غير المتناسقة.

والجدول (5 - 7) يوضح عدد المتشابهات الضوئية وكذلك عدد هذه المتشابهات ذات صورة مرآة للأخر.

جدول (5 - 7) عدد المتناظرات الضوئية والذرات غير المتناسقة

عدد الأزواج ذات	عدد المتشابهات	عدد الذرات		السك
صورة مرآة للأخر	الضوئية	غير المتناسقة		
1	2	1	Alsotriose	الالدوترايوز
2	4	2	( Alsotetrose	الالدونتروز
			(Ketopentose	كيتربنتون
4	8	3	(Aldopentose	الالدوبنتوز
			(Ketohexose	الكيتومكسوز
8	16	4	Aldohexose	الالدوهكسوز

ولو أخذنا الأرابينوز (arabinose) مثلا لوجدناه يحتوي على 3 ذرات كربون غير arab- (L, D)  $8=2^3$  وهي 6=8 وهي (L, D) متناسقة وهي رقم 6=8 مكونة 8 متشابهات ضوئية 6=8 وهي inise والنظر من هذه المتشابهات توجد بصورتين إحداهما 1 والأخرى 1 بصرف النظر عن اتجاه الضوء المستقطب، أما السكريات ذات المجاميع الكيتونية مثل الفركتوز الذي يحمل 3 ذرات كربون غير متناسقة ذات 8 متشابهات ضوئية (1=8) متماثلة بأربعة متشابهات التاكاتوز Taagtose، سسوربوز Sorbose فركتوز Allulose الاليلوز Allulose :

L-Tagatose

D-Tagatose

L-Sorbose

# 5-5 تفاعلات السكريات الأحادية

### 5 - 5 - 1 تفاعلات مجاميع الألدهابد والكبتون

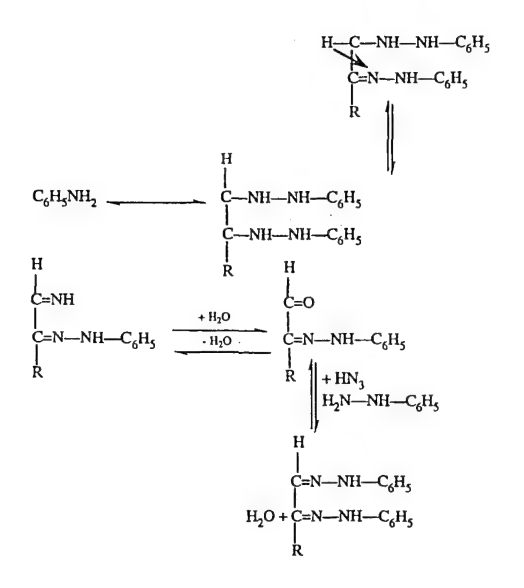
أ ـ تفاعلات السكريات مع الفنيل الهيدرازين (Hydrazine) (الاوزازونات) : يتفاعل الفنيل هيدرازين Phenyl hydrazone (إذا كانت بكميات كافية تستهلك منه ثلاثة مولات) ومركباتها المعوضة مع السكريات الأحادية ذات مجموعة الالدهايد أو الكيتون مكونة الهايدرازون "Hydrazone" والد أوسازون "Osazone" بثلاث خطوات. والاوسازون عبارة عن بلورات صفراء اللون غير ذائبة في الماء تختلف أشكالها باختلاف السكر الأحادى :

ومع ان آلیة تکون الاوزازون غیر معروفة علی وجه الیقین، إلا آنه من المحتمل آنها C=N مثل سلسلة تفاعلات تسلك فیها مجموعة C=N مثل سلوك مجموعة C=N

CH=NH
$$\begin{array}{c|c}
CH=NH & CH=NNHC_6H_5\\
C=O & C=NNHC_6H_5\\
+ NH_3 + H_2O
\end{array}$$

ويؤدي تكون الأوزازون إلى فقد الكيرالية على 2-C لكنه لا يؤثر في كيترالية المراكد الأخرى، لذلك فإن D- كلوكوز و D- مانوز مثلاً يعطيان نفس الفنيل الأوزازون.

ويتم التفاعل هذا بالية Amdori:



أما الفركتور فيكون الهيدرازونات والأورازونات Hydrozones بصورة مماثلة للتي ذكرناها للكلوكور.

D— Fructose Phenylosazones

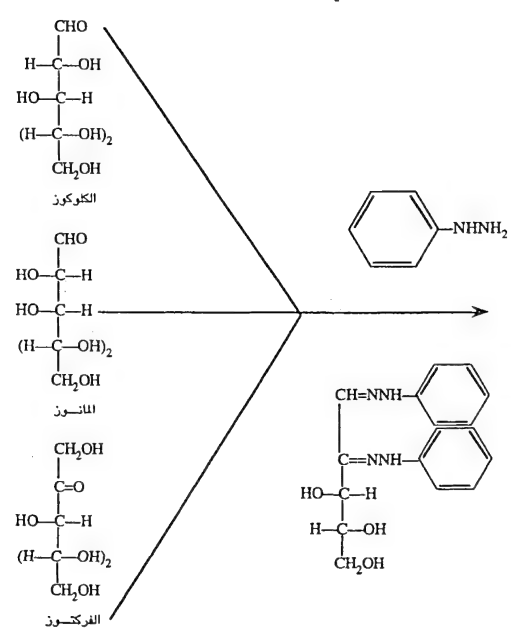
وتتحلل الأوزازونات مائيا إلى الأوزانات osones عندما تعامل مع حامض مركز

Osone

3 - ويستفاد من تفاعل الأوزازون Osazone لمعرفة ترتيب مجموعة الهيدروكسيل للسكريات الأحادية، فمثلا يعطي كل من الكلوكوز والفركتوز والمانوز نفس الأوزازون Osazone الناتج من خلال تفاعله مع الفنيل هيدرازين، وبالتحديد تشترك ذرتا الكربون 1 و2 بالتفاعل.

يؤدي تكون الأوزازون إلى فقد الكيرالية على C-2 لكنه لا يؤثر في كيرالية المراكز الأخرى، لذلك فإن D- كلوكوز وD-مانوز مثلا يعطيان نفس المثيل اوزازون.

وهذه التجربة التي أجراها لأول مرة أميل فشر أثبت أن D-- كلوكوز و-مانوز لهما نفس الترتيب C4 ، C-3 وقد اصطلح اسم أبيمرات "Mers" على الالدوزات الدياسيريوميرية التي ينحصر اختلافها في :



### (2) الإختزال وتكوين السكريات الكحولية:

يخترل كل من الالدوسات Aldoses والكيتوسات Ketoses إلى الكحول المتعدد لجماميع الهيدروكسيل، وتتحول الجموعة الالدهايدية إلى كحول أولي، وتتحول المجموعة الكيتونية إلى كحول أانوي. ويتكون من كل سكر تابع للالدوز Aldose نوع المجموعة الكيتونية إلى كحول ثانوي. ويتكون من كل سكر تابع للالدوز السكرية واحد من السكر الكحولي ومن السكريات الكيتونية نوعان من الكحولات السكرية فينتج من اختزال الكلوكلوز D- Glucose السكر الكحولي السوربيتول الكالكتوز D- Galactose السكر الكحولي دالسيتول الكالكتوز عن المانوز D- Fructose يتكون المانيتول Mannitol الما اختزال الد D- Mannitol ومن فينتج عنه خليط من السوربيتول Sorbitol والمانيتول D- Mannitol .

يستق اسم السكريات الكحولية من الاسم العام لمجموعة السكريات، وذلك باستبدال الـ (ose-) المقطع (itol)، بعدها نحصل على الاسم العام للسكريات الكحولية ذات الكربون السداسي Hexitol، أما التي تحتوي على خمس ذرات كربون فيطلق عليها بنتيتول.

تتم علية الاختزال باستعمال ملغم الصوديوم sodium Amalgam أو بالهدرجة تحت ضغط عال بوجود النيكل كعامل مساعد.

كما يتم اخترال السكريات الاحادية بواسطة بوروهيدريد الصوديوم إلى مركبات تعرف باسم الديتولات

وتلاحظ في الرسم التالي الكمولات النائجة أنواع مختلفة من السكريات:

يتكون الكليسيرول من اختزال الكليسير الدهايد Glyceraldehyde، والـ أريثريتول Erythritol من اختزال الأريثروز Erythrose، كما أن الرايبيتول يتكون من اختزال الرايبوز والدالسيتول Dulcitol من اختزال الكالكتوز.

كما تتاكسد بعض السكريات الكصولية بواسطة البكتريا المناسبة وبوجود الأوكسجين إلى الكيتونات المقابلة .

## 3 - تائير القلويات على السكريات الأحادية

تتصرف السكريات كاحماض ضعيفة جداً وتكون أملاحاً في درجة قاعدية عالية. ويوضح الجدول التالي قيم الـ pKa لبعض منها:

جدول (5 - 8)

PK <sub>1</sub>	PK <sub>2</sub>	السكـــــر
13.85	12.09	الكلوكوز
13.24	11.68	الفركتون
13.52	12.60	السكروز
13.44	11.92	اللاكتوز

وتحصل للسكريات الأحادية، بنوعيها الالدوز Aldose، والكيتوزKetose والتي تحتوي على مجموعة سكرية حرة عملية تغيير داخلي نتيجة لانتقال ذرة من موضعها (التنمرة) Tatomerization مكونة الملح الأيون.

تتحسس السكريات الأحادية بالقلويات وتتأثر في القاعدة المعتدلة وفي درجة حرارة الغرفة، وتحدث لها تغيرات داخلية مختلفة في التركيب البنائي للسكر نتيجة انتقال بعض الذرات من موضعها إلى موضع آخر في الجزيء، فتتحول السكريات بصورة

سريعة إلى خليط (وتسمى تغيرات Lobry Debruyn- Alberda Van Ekenstein والتي تصدث في السكريات التي تختلف في تركيب ذري الكربون الأولى والشانية والتي تماثل في تركيب باقي الجريئة مثل الكلوكوز والمانوز والفركتوز نتيجة حدوث التغير الأيوني في هذا الموسط العادي فالكلوكوز يعطي خليطاً من المانوز D-Fructose والفركتوز والفركتوز الثانية مكونة والفركتوز عنائية الاينديول (1,2 Enediol) ذات الرابطة الزوجية بين ذري الكربون الأولى والشانية، والمركب هذا غير ثابت حيث يتحول إلى المانوز Mannose أو الفركتوز -tose

عند معاملة الكلوكوز بـ 0.04 من هيدروكسيد الصوديوم ينتج عنه الفركتوز -D Fructose وفي بعض الضروف يتكون 3.2 اندبولات:

وعندما يتم التفاعل في محيط ذي تركيز قوي من القلوي (0.5 عياري) أو أكثر، يحدث نوع من التغيرات الداخلية نتيجة لانتقال بعض الذرات من موقعها مسببة تكون 1 - 2 و 2 - 3 و 3 - 4 أنيدول.

# 4 - مع سيانيد الهيدروجين (NCN)

## Killani - Frecher synthesis

يتفاعل السيانيد الهيدروجيني NCN مع مجموعة الألدهايد مكوناً ذرة جديدة كربونية غير منتاسقة (Asymmetuic)، وينتج عن هذا التفاعل نوعان من السايتوهيدرين Cyanohydrin :

ويتم ذلك وفق الخطوات التالية:

يتحول اكسيم الكلوكوز D- Glucose Oxime بتعامله مع الالهيدريدات الخلوية "Acetic anhydrides" إلى السيانوهيدرن Cyanohydrin أو المنتريل "Acetic anhydrides" بإزاحة جزيئة ماء منه، وكذلك تتأستل Acetylates مجاميع الهيدروكسيل.

يتعامل السيانوهيدرن مع محلول نترات الغضة الأمونياكي Ammoniacal Silver يتعامل السيانوهيدرن مع محلول نترات الغضة الاستيلي، بذرة كربون أقل nitrate ويزال منه سيانيد الهيدروجين HCN ليكون السكر الأولي والذي يتحول إلى السكر.

$$H-C=OH$$
  $H-C=N+OH$   $C=N$ 
 $H-C=OH$   $H-C=OH$   $H-C=OH$ 
 $H-C=OH$   $H-C=OH$   $H-C=OH$ 
 $H-C=OH$   $H-C=OH$   $H-C=OH$ 
 $H-C=OH$   $H-C=OH$   $H-C=OH$ 
 $CH_2OH$   $CH_2OH$   $CH_2OH$ 

D-glucose

D-glucose oxime

D-glucose snitrite

НО--С-Н

Н-С-ОН

Н—С—ОН

CH<sub>2</sub>OH

D-arabinose

# 5 - تاثير محاليل اليود القاعدية

تتأكسد الالدوزات Aleoses بصورة سريعة وتتحول إلى حامض الدونك Aldonic

$$I_2 + 2NaOH$$
 NaOI+ NaI +  $H_2O$ 
 $R$ —HO + NaOI+ NaOH R COONa
+
NaI
+  $H_2O$ 

وعند تسخين حامض الدونك (كلوكونك Glucenic Aldonic) يتحرر الماء ويتكون خليط من كَاما ( $\gamma$ ) ودلتا ( $\delta$ ) لاكتون :

$$C=0$$
  $COOH$   $C=0$   $COOH$   $C$ 

يحصل التوازن في المصاليل المائية بين حامض الكلوكونك والاكتون بنوعيه الكاما والدلتا، أما الأحماض السكرية الأخرى التي تملك خمس ذرات كربون أو أكثر فلها نوعان من اللاكتون، والتي فيها 4 ذرات كربون فتكون لاكتوناً واحداً، ويمكن أن تخترل هذه اللاكتونات إلى السكريات المناسبة وذلك بمعاملتها بالصوديوم الاملغام بوجود حامض الكبريتيك المخفف.

#### 6 – الأكسدة بحامض النتريك

تتأكسد المحاليل المخففة لحامض النتريك الالدوز إلى أحماض الدونية، وعند زيادة تركيز حامض النتريك (50%) تتأكسد المجموعة الالدهايدية ومجموعة الكحول الأولي لتكرين أحماض الالدارك (Aldaric) والسكاريك (Saccharic):

کل کارك D- glucaric

منارك D- mannaric

D- glucosaccharic کلوکوسکارك D- mannosaccharic مانوسکاريك

D- galactosaccharic

كالاكتوسكاريك

D- galsctaric (mucic)

كلوتارك (ميوسك)

يضاف التابع السكاريك Saccharic لاسم السكر، فالكلوكوسكارك Saccharic يعني السكر المتكون من أكسدة الكلوكوز في مجموعتيه الالدهايد والكحول الأولي، أو يمكن إضافة التابع aric إلى السكر الذي يتأكسد مثل الكلوكارك Glucaric والارابارك . Arubaric

## الأحماض اليورونية Unonic acids

تتكون هذه الأحماض نتبيجة اكسدة مجموعة الكعول الاولية إلى مجموعة

الكربوكسيل، أي أن لكل من الأحماض مجموعتين هما الألدهايد والكربوكسيل مثل حامض الكلوكيورونك Manuronic، والمائيورونك Glucronic والمكالكتويورونك

#### 7 - الأسترة

#### الاسترات Estirs

تجري عملية الأسترة بتفاعل مجاميع الهيدروكسيل للسكريات ومشتقاتها مع الكثير من المدخبات التي تكون الكثير من هذه الأسترات مثل (الخلات) Acetate. البروبيونيت Benzoates:

#### أ ـ أسترات الـ Carbonates

يتفاعل الفوسفوجين OPhosphogen أو الكاربونيل كلورايد OPhosphogen يتفاعل الفوسفوجين D--Glucose 1.2: 5.6 - Di- في درجة حرارة الغرفة مع السكريات، فالكلوكوز يولد-D- Glucose 1.2: 5.6 - Dicarbonate وعند تحلل الاخير مائياً يتكون carbonate

$$O = C \qquad O - CH_2$$

$$O - H \qquad H$$

$$CH \qquad H$$

$$C = O$$

$$D-glucose 1.2:5.6-dicarbonate \qquad H$$

#### ب ـ أسترات الخلات "Acetate"

يجري التفاعل باستعمال حامض الخليك اللامائي "الاستيك انهيدرايد Acetic يجري التفاعل باستعمال حامض الخليك اللامائي "الاستيك الزنك، حامض Anhydride" (خلات الصوديوم، كلوريد الزنك، حامض الكبريتيك، حامض البركلورك).

# ج ـ استرات من نوع السلفونيت Sulphonates

من اكثر هذه الاسترات انتشاراً "Toluene- p- Sulphonates" و "Toluene- p- Sulphonates" في من اكثر هذه الاسترات النسمى باسترات التوسيل Tosyl، واسترات الميسيل phonates. والمتي تسمى باسترات التوسيل Tosyl أو المترات الميسيل الكلوكوروك وتحصل عملية التسولة Tosylation في محلول البيديدين فعند إستعمال الكلوكورة Glucose يتكرن Glucose 1.2-0-(1, 2, 3,4- Tetra-o-actetyl) 6-0-tosyl-D-Glucose غير مباشرة بواسطة التسولة Tosylation للمسركب الايسوبروبيليدين dense:

# 8- الايثرة

# ايثرات السكر

تتكون هذه المستقات من ارتباط مجاميع الهيدروكسيل مع مصادر ايثرية وهي

الكحولات وتسمى بالايشرات الضارجية، والأخرى تسمى بالايثرات الداخلية التي تتكون من ارتباط الهيدروكسيل الموجود على نفس جزيئة السكر.

تعتبر المشيلات الايثرية من اكثر المشتقات انتشاراً، حيث يحضر من مشتق السكر مع أيودايد المثيل Methyl Iodide بوجود اكسيد الغضة Silver Oxide:

 $2Hl + Ag_2O \longrightarrow 2AgI + H_2O$ 

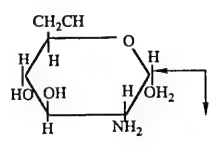
#### 5 - 6 السكريات المشتقة

وهي السكريات التي تم اشتقاقها من السكريات الأحادية، مثل السكريات الأمينية، سكريات اللماثية Anhydride، الكلايكرسيدات Glycal، الكلايكال Deoxy Sugars، السكريات اللاأوكسجينية Deoxy Sugars :

#### **Amino Sugars**

## 1 - السكريات الأمينية

لهذه السكريات أهمية حياتية، وتتكون نتيجة استبدال مجاميع الهيدروكسيل الموجودة في جزء السكر مع مجاميع نتروجينية (مجموعة الأمين)، مثل الكلايكا أمينات Glycamines، أو تتكون نتيجة تفاعل مجموعة كربونيل السكر مع مركبات نتروجينية مثل الهيدروزون Hydrazone، والاسوزون Osazone ... الخ، أو قد تتكون نتيجة تكوين أستر أحماض نتروجينية مثل تفاعل حامض النتريك مع مجموعة الهيدروكسيل الكحولية، وتتكون هذه المشتقات من تفاعل حامض الهيدروسيانيك والهيدروكسيل أمين وأنواع الهيدرازين Hydrazine :



2 - Amino -2- Deoxy - D- Glucose Glucosamine Chitosamine

ومن الأمثلة على هذه، المشتقات السكرية التي تحل فيها مجموعة أمينية محل المجموعة البيرانوز. المجموعة البيرانوز. ومن الأمثلة على هذه السكريات:

#### 2 - Amino Aldohexoses

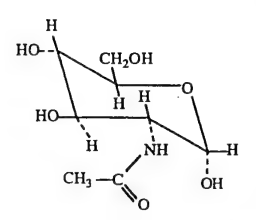
## أ ـ 2 ـ أمينو الدوهكسوزات

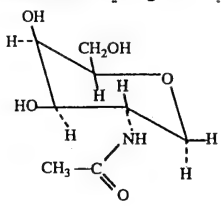
مثل الكلاكور أمين D- Glucoseamine

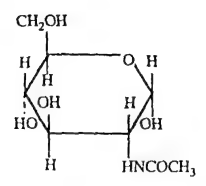
D- galactosamine والكلاكتور أمين

ويوجدان في مشتقاتهما التي من النوع N- acetyl.

#### ب ـ أحماض السيالك Sialic acids







N-acetyL & - D-glucoseamine (2-acetamido-2-deoxy-\alpha-D-glucoseamine) (GIc NAC)

N—acetyL α - D-glucoseamine (2-acetamido-2-deoxy \alpha-D-glucoseamine) (Gal NAC)

د ـ بياض البيض بشكل سكريات ثلاثية.

# 2 - الكلاكسوزامين

هـ ـ ستريتورنوسين.

يوجد هذا المشتق ف :

أ ـ الكايتن : المادة الأساسية في قشرة السرطان الناتج الوحيد للتحلل المائي للكايتن.

ب ما المركب مستعدد الوحدات ذو وحدة acetyl Glucoseamine في السكريات المتعددة المخاطبة.

CH<sub>3</sub> CH = OH-CHNH, HO-**С**—Н H---C--OH H--C--OH

ĊH,OH

الشكل المفتوح

CH2OH OH NH<sub>2</sub> الشكل المغلق

- 170 -

## 3 - الكالاكتوز أمين

وهو أحد مكونات بعض السكريات المتعددة المضاطية الموجودة في الغضاريف، والعظام، وقدرنية العين، والجلد، فالكوندريوتن هو بوليمر من استيل كالاكتوز أمين مع حامض كلوكديورنك المادة المهمة في الغضروف والجلد والأوتار والعظم البالغ والقرنية وصمامات القلب:

$$CH = O$$
 $H - CH - NH_2$ 
 $HO - C - H$ 
 $H - C - OH$ 
 $CH_2OH$ 
 $CH_2OH$ 
 $CH_2OH$ 
 $CH_2OH$ 
 $CH_2OH$ 
 $CH_2OH$ 

## 4 - القورقورال

عند تفاعل السكريات الخماسية مثل الرايبوز مع 17% من حامض الهيدروكلوريك يتكون الفورفورال، حيث تنتج السكريات سداسية الكاربون مشتق الفورفورال (هيدروكسي مثيل الفورفورال):

سكر خماسي Pentose

**Furfural** 

إن تفاعل السكريات الأحادية مع الحوامض يعتمد كثيراً على تركيز الحامض، وإن الفورفورال ومشتقاته تتحدد مع مختلف الفينولات مكونة مركبات ملونة تعتمد عليها أغلب الكشوف اللونية للسكريات.

## 5 - السكريات الأحادية متشعبة السلسلة

تتمييز هذه السكريات بتشعب تسلسلها، وتوجيد في منصادر طبيعية مختلفة بالاعتماد على عدد ذرات الكربون وفي كيفية تشعبها.

# 7-5 التركيب الحلقي للسكريات Ring Structures

للسكريات ذات صيغة فشر (سلسلة مفتوحة) مجموعة الدهايد حرة وهو لا ينطبق مع بعض التفاعلات، ومنها:

- 1 عدم إظهار الكلوكوز كشفاً لمجموعة الألدهايد (تكوين لون أحمر بنفسجي مع محلول صبغة فيوشن Fuchsine).
- 2 عند إضافة حامض الكبريتيك المركز إلى جميع السكريات تنتج مشتقات الفورفورال (حلقية التركيب).
- تغبر درجة الاستدارة النوعية بمرور الزمن، وسبب ذلك يعود إلى أن السكريات وخاصة تلك التي تذوب في الماء تكون على شكل حلقي وتتصل بالمجموعة الالدهايدية (الاوكسجين مع إحدى مجاميع HO في الذرة الكاربونية الخامسة)، وتفسير ذلك يعود إلى أن مجموعة الالدهايد تكون مجموعتين من الهايدروكسيل محل الاوكسجين، وبعد ذلك يفقد جزيئة من الماء من أحد مجاميع هذه الهيدروكسيل مع مجموعة هيدروكسيل آخر في ذرة الكربون الخامسة، ويتكون عندئذ مركبان حلقيان أوكسجينيان 1-5 أو1-4 إما على شكل الفا α أر بيتا β يدعيان الانومرات amomers.

بالإضافة إلى ذلك فإن الكلوكوز يوجد بكميات قليلة جداً على شكل الالدهايد متوازنة مع α و β وهذه الكمية القليلة غير كافية لإعطاء نتيجة إيجابية لكشف شف.

#### 5 - 7 - 1 أشكال فيشي الحلقية

يتكون المشتق المشيلي للكلوكور نتيجة تفاعل الكلوكور مع الكحول المثيلي بوجود غاز الهيدروكلوريك HCL، ولهذا المشتق متشابهان ضوئيان: الأول دوران نوعي غاز الهيدروكلوريك Specific Rotation وللثاني دوران نوعي قدرة "Methyl β—D—glucoside" على التوالي.

METHYL  $\alpha$  - D-GLUCOSEDE METHYL -  $\beta$ - D-GLUCOSIDE  $(\alpha) = +159^{O}$   $\alpha (B) = -34^{O}$ 

ويعود سبب تكون هذين المتشابهين إلى الحلقة التي تربط ذرات الكربون والتي تزيد من عدد ذرات الكربون غير المتناسقة، إضافة إلى ذلك فقد الاحظ كل من Tanret و Dubrimfamt بأن الدوران الضوئي لمحاليل السكريات يتناقص تدريجيا ويثبت بعد ذلك، وأن التغير في الدوران هذا هو صفة عامة للسكريات المضترلة عدا بعض الكيتوسات Ketoses وقد تمكن Tanret من تحضير أشكال متشابهة للكلوكوز D- الكيتوسات Glucose بواسطة التبلور تحت ظروف مختلفة، فيفضل مثلاً الشكل الذي له دوران نوعي (112°) من الماء أو الكصول المضفف بدرجة حرارة الغرفة، ويتناقص هذا

الدوران النوعي إلى أن يصل 52.5+ ويكون شكلاً آخر من الكلوكوز عندما يتبلور في الماء بدرجة حرارة أكثر من 98° درجة مئوية بدرجة دوران نوعي قدرها 19°+ بتغير إلى 52.5°+ بعدد فقرة زمنية. وسمي الشكلان بالفا (D) كلوكوز، وبيتا (D) كلوكوز على التوالي وتعرف العملية بالدوران التلقائي (Mutarotation).

ويمكن ملاحظة التغير في الدوران النوعي للكيتونات السداسية مثل الفركتور، حيث تتكون أشكال مستعددة لها تابعة إلى النوع بيانا، فالأول يحمل حلقة من ست ذرات كربون ،والثاني من خعس ذرات.

# 5 - 7 - 2 الحجم الحلقي للسكريات الحرة

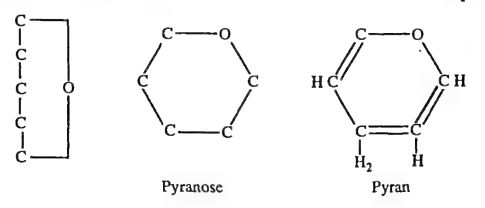
تمت معرفة الحلقة وحجمها من دراسات مختلفة، فمثلا يتأكسد كل من الشكلين D-Glucono-δ-Lactone الفا أو بيتا للكلوكوز (D) باستعمال الهايبوبرومايت ويكونان ما يدل على أن الحلقة الأساسية لهذين الشكلين سداسية، وقد أكدت ذلك الدراسات

التي قامت على بعض السكريات الأحادية باستعمال أشعة أكس وثبت منها بأن الكلوكرز هو سداسي الشكل (Pyranoses) مثل كلوكربايرينوز D- Glucopyranoses الكلوكرز هو سداسي الشكل (Pyranoses) مثل مثيل الفاكليكربيرانوسايد Glycofuranosides المتبيدات الطبيعية مثل مثيل الفاكليكربيرانوسايد الخدى المتبيدات اخدى كالكلوكوفيوراسايدات هذا الحجم الهيكلي. وهناك كالايكرسيدات اخماسياً مثل كالكلوكوفيوراسايدات Glycofuranosides التي تكون هيكلاً كربونياً خماسياً مثل الكاما كليكرسايدات «Glycosides الكاما كليكرسايدات ٩-Glycosides .

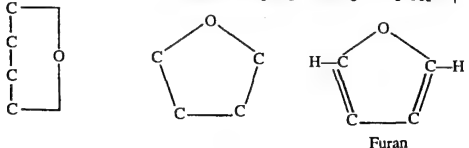
#### الخماسيات والسداسيات الحلقية:

البيرانوسات والفيورانوسات Furanoses and Pyranoses

أطلق هورات Haworh اسم Pyranoses على الأشكال السداسية الحلقية للسكريات وهي مشتقة من الحلقة الكربونية الخماسية بيران Pyran مضافًا اليها ذرة أوكسجين:



وبنفس الطريقة تابع هوارث Haworth السكريات خماسية الحلقة التي أطلق عليها اسم الفيورانوسات والمشتقة من الفيوران Furan :



وعندما يصبح الـ H التنابع لمجموعة الهيدروكسيل مضافاً إلى جهة واحدة من الأصرة المزدوجة للأوكسيجين التنابع لمجموعة الهيدروكسيل يتكون الالفا (D) كلوكوبرانوزa D- Glucopyranose أما إذا أضيفت إلى الآصرة المزدوجة في الجهة المقابلة يتكون الـ بيتا ـ D ـ كلوبيرانوز D- Glucopyranose .

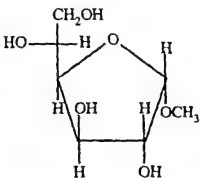
وتعتبر أشكال البيرانوسات Pyrnoses للسكريات هيمي اسيتالية داخلية تتكون باتحاد مجموعة الالدهايد أو مجموعة الكيتون مع مجموعة الهيدروكسيل على ذرة الكربون الخامسة، أما أشكال الفيورانوزFuranose فـتتكون بالاتحاد بين الألدهايد أو الكيتون مع هيدروكسيل الذرة الرابعة الكربونية.

اما اشكال البيرانوسات Pyranoses للالدوبنتوسات Aldopentoses فهي تختلف عن تلك التي للالدوهكسوات Aldohexoses في التوزيع حول ذرات  $C_3$ ،  $C_3$  فقط، أما التوزيع على  $C_4$  فهو متماثل في جميعها.

#### Aldohexose

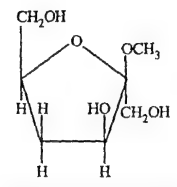
# التركيب الحلقي الخماسي للألدوزات السداسية

يمكن رسم جميع السكريات السداسية الالدهايدية، حيث يشبه التوزيع حول ذرات  $C_3$  -  $C_2$  ذلك الموجود في البيرانوز Pyranose والاختلاف الوحيد هو في اتجاه مجموعة OH في ذرة  $C_3$ ، وكذلك في جيزء الجزيئة الذي يكون خارج الحلقة والذي يشمل الذرات  $C_6$ -  $C_6$ .



Methyl a-D-glucofuranoside

إضافة إلى ذلك، يمكن رسم السكريات الكيتونية السداسية بالشكل الحلقي التالي :



Methyl B-D-fructofuranoside

β-D-fructofuranose

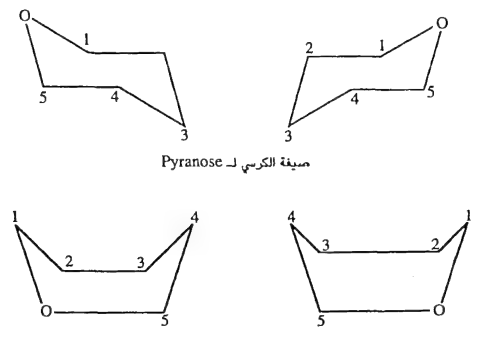
D- Aldopentoses ويمكن كذلك رسم هيكل الحلقة الخماسية للالدبنتوسات  $C_3$  ،  $C_2$  وبوضع يشبه الحلقة السداسية عدا التوزيع حول  $C_3$  ،

CH<sub>2</sub>OH

### Other conformational tormulas المصيغ الوضعية الأخرى 7-5

اقترح هوارث صديخاً توضح فيها وضعية الاشكال الحلقية نتيجة الدراسات التي ثمت بالاشعة السينية للصورة الحلقية للكلوكوز D-Glucose السداسية، ففي معظم السكريات توجد بشكل كرسي وبعضها بشكل زورق.

من المكن أن تتوضع مواقع الذرات والمجاميع المختلفة المتصلة بذرات الكربون على السكريات عن طريق الدراسة الشفصيلية للتركيب البنائي الحلقي، هذه المواقع إما تكون متصلة بصورة رأسية، أو مائلة كما في الأشكال التالية :



صيغة الزورق لـ Pyranose

إن أكثر هذه الصيغ استعمالا هي صيغة الكرسي، والمثال التالي يوضح هذه الصيغة الثناء تحويل ألفا (D) والبيتا للكلوكوز ذي الحلقة السداسية.

β-D-glucopyranose

تكون اشكال الكرسي اكثر استقرارا وتعتبر الحلقات المسطحة لتراكيب هاورث اشكالاً مبسطة. ويلاحظ من الشكل اعلاه تواجد كل من الفا وبيتا ـ كلوكوز بشكل الكرسي. وتضم أكبر عدد ممكن من المجاميع الكبيرة المعوضة التي تتجه إلى الخارج وبعيداً عن الحلقة.

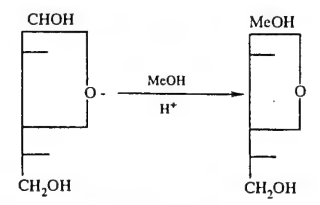
# 5 - 7 - 4 طرق إثبات التركيب الطقي للسكريات

## Methylation

## (١) المثيلة

أ ـ عند تفاعل الكلوكون مع الكصول المشيئي بوجود عامل مساعد (مثل غاز Methyl الهيدروكلوريك HCI) يتكون خليط من متناظرين يسميان على التوالي الهيدروكلوريك β- D-Glucoside.

كربون رقم (1) غير متناسقة هما اسيتاليه Hemiacetal داخل الجزيئة أي بين مجموعة كربونيل الألدهايد وإحدى مجاميع الهيدروكسيل.



ب ـ لا يكون محلول الكلوكوز مركبات الشف Schiff نظرا لغياب مجموعة الالدهايد.

جـ ـ خـاصية الدوران التلقائي Mutarotation : عند بلورة الكلوكبوز يتكون المتناظر الفا الذي يقدر دورانه النوعي بـ 112 + تتغير تلقائيا إلى 520 + بسبب حدوث التركيب الحلقي، أي أن تركيبات الاسيتال لا تفتح وتغلق تلقائياً مثل هيمي أسيتال، فلا تتميز الكلايكر سيدات بخاصية تغير التدوير الضوئي.

د ـ الكلايكوسيدات شانها شان الأسيتال ثابتة تجاه القواعد لكنها تتميأ بالأحماض المخففة.

هـ ـ نعطي كشفاً سالباً مع محاليل توالين وبندكيت.

#### (2) المثيلة بطريقة Irvine و Haworth

إستعمل هوارث "Haworth" الكبريتات ثنائية المثيل في محيط قاعدى لتحويل المجاميع الهيدروكسيلية إلى مشتقات مثيلية.

إن هذه الطريقة التي ابتدعها هوارث مكنت من معرفة أن كلايكوسيدات المثيلية لها حلقة سداسية، حيث كما ذكرنا أن رباعي المشيل للكلوكوز يكرن حامض ثلاثي ميثوكسي كلوتارك وحامض ثنائي ميثوكسي سكسنيك عند استعمال السلسلة المفتوحة للكلوكوز، ويعلل تكون هذين الناتجين بسبب تكسر واحدة أو أخرى من رابطتي

كاربون - كاربون اللتين تشترك بهما الكربون والحاملة لمجموعة الهيدروكسي.

Pentamethyl D- Glucopyranose methyltetra-o- methyl- α- D-glucopyranoside.

Dimethyloxy succinic ascids

## (3) الأكسدة بواسطة حمض البيريودك Periodic

قام كل من جاكسون Jackson وهدسون Hudson بإثبات حجم التركيب الحلقي، وذلك من خلال أكسدة الكلايكوسيدات كما في التفاعلات التالية:

Methyl α-D- glucopyranoside

الالدمايد الثنائي

فالحلقة السداسية تعطي الالدهايد الثنائي وحمض الفورميك، بينما تكون الحلقة الخماسية الالدهايد الثنائي فقط:

HO OCH<sub>3</sub>

HO C H

HO C H

H OCH<sub>3</sub>

H OCH<sub>3</sub>

H OCH<sub>3</sub>

H OCH<sub>3</sub>

H C = 0

H C = 0

CH<sub>2</sub>OH

Methyl 
$$\alpha$$
-arabinofuranoside

### 8-5 السكريات المحدودة Oligosaccharides

تنقسم السكريات المحدودة حسب عدد الوحدات المكونة لها إلى :

# 1 - السكريات الثنائية Disaccharides

أ ـ المالتوز (كلوكوز + كلوكوز).

ب ـ اللاكتوز (كلوكوز + كالكتوز).

ج \_ السكروز (كلوكوز + فركتوز).

د ـ سكريات أخرى (السليبايوز، الجنتيوبايوز، والملي بايوز التورانسوز).

### 2 - السكريات الثلاثية Trisaccharides

1 ـ الرانينوز (كلوكوز + كلوكوز + كالكتوز).

# 3 - السكريات الرباعية Tetrasaccharides

أ ـ ستاكيوز (كالكتوز + كالكتوز + فركتوز + كلوكسوز).

السكريات المحدودة هي المركبات التي تتكون من 2 - 6 أو 2 - 10 وحدات سكرية مرتبطة بأواصر كلايكوسيدية تتكون بفقد جزيئة ماء تختلف لمواقعها ووحدات بنائها (عدداً ونوعاً)، لذا فهي تختلف تبعاً للأسس التالية :

أ \_ موقع الرابطة الكلايكوسيدية.

ب - موقع الرابطة الكلايكوسيدية (الفا وبيتا).

ج - نوع وعدد السكريات الأحادية.

د ـ التركيب البنائي للسكريات الأحادية المكونة .

### 5 - 8 - 1 السكريات الثنائية

تتكون السكريات الثنائية من وحدتين من السكريات الأحادية ترتبط تساهمياً مع بعضها البعض عن طريق الأصرة الكلايكوسيدية، يوضع الجدول (5 - 9) نوعين من السكريات الثنائية :

1 - السكريات الثنائية المختزلة.

ب - السكريات الثنائية غير المختزلة.

الجدول (5 - 9)

مكونات السكر الثنائي	أنواع السكريات الثنائية	السكر الثنائي	
	$C_{12}H_{22}C_{11}$		
	<del></del>	أ- السكريات المفتزلة :	
كلوكوز +كلوكوز	Maltose	1) المالتوز	
كلوكوز + كالاكتوز	Lactose	2) اللاكتوز	
كلوكوز +كلوكوز	Cellobio	3) السليبايون se	
كلوكوز +كلوكوز	Gentbiose	4) الجنتبايون	
كلوكوز + كالاكتوز	Melibios	5) الملي بايوز e	
كلوكوز + فركتور	Tura nose	<ol> <li>التورانوز</li> </ol>	
	ىتزلة :	ب - السكريات غير المذ	
كلوكوز + فركتوز	Sucrose	السكروز	
كلوكوز + كلوكوز	Tehalose	التريهالوز	

وتعتبر كل من السكريات الثنائية، واللاكتوز، والمالتوز، من أكثر السكريات أهمية، ويمكن اعتبار السكريات الثنائية من الكلايكوسيدات الطبيعية وبالأخص السكروز والملاكتوز، فالسكروز من السكريات المعروفة جيداً في النباتات (البنجر السكري، قصب السكر)، أما اللاكتوز فموجود في الحليب، والمالتوز موجود ولكن بحدود وتتكون نتيجة تحلل الغشاء المائي، أما السليبايوز Cellobiose فهو حصيلة تحلل السللوز المائي.

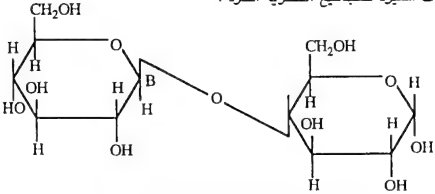
الآصرة الكلايكوسيدية: تتكون هذه الأصرة نتيجة ارتباط المجموعة الهيدروكسيلية للسكر الأول مع ذرة الكربون الأنوميرية للسكر الثاني.

وتشمل دراسة التركيب البنائي للسكريات الثنائية ما يلي:

- أ ـ قياس قابلية الأختزال للسكر الثنائي .
- ب ـ التحلل المائي بالحامض لمعرفة مكونات السكر الثنائي .
- ج قياس الدوران النوعي للسبكر الثنائي بالإنزيمات لمعرفة نوع الأصرة الكلايكوسيدية الفا $\alpha$  أو  $\beta$  بيتا.
- د المثيلة مع التحلل المائي بالحامض للسكر الثنائي لتكوين سكريات أحادية ذات مجمعوعة المثيل بطريقة الكروموتوغرافيا الغاز السائل ويمكن الإستفادة من هذه الطريقة لمعرفة كيفية اتصال السكريات الأحادية مع بعضها.

### السلوبانوز Cellobiose

ويتكون السلوبايوز من التحلل المائي غير الكامل للسللوز، ويتركب من جزيئين من الكلوكوز يمكن فصلهما بالأحماض أو الإنزيم Emulsion، وهو سكر مختزل يعطي التفاعلات المميزة للمجاميع السكرية الحرة .



4-O-3-D-Glucopyranosyl-D-Glucopyranose.

Cellobiose (الشكل الغا)

## دراسة التركيب البنائي للسكر ثنائي السليبايوز Cellobiose

"Octamethyl Cellobiose" أي السلوبايوز ذو ثمانية مجاميع مثيلية أو يمكن . Methyl hepta-O-methyl cellobioside

وعند تحلل المركب الأخير مائياً يتولد المركب 2,3,4,6-Tetramethyl-d-glucose .

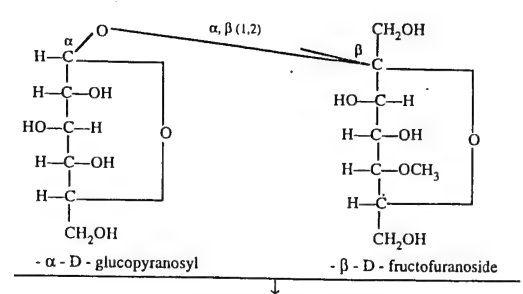
والميشانول (المركب الأول يوضح أن الكلوكوز بشكل سداسي Pyranoid) والمركب الشاني إما أن يكون بشكل سداسي Pyranoid خلال (C4) أو خماسي Furanoid خلال (C5).

ينتج حامض السلبيايونك "Cellobionic acid" عند أكسدة السكر بواسطة ماء البروم .

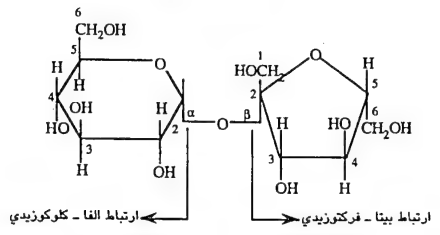
### السكروز

يلاحظ من التركيب الكيميائي للسكروز أنه يتكون من الكلوكوز والفركتوز مستصلين بين المجاميع المختزلة الموجودة في ذرات الكاربون الأنوميرية (ذرة الكربون رقم 1 وذرة الكاربون رقم 2)، وبالتالي فيصبح السكروز غير مختزل.

يعتبر السكروز أكثر حلاوة من الكلوكوز وأقل حلاوة من الفركتوز وكذلك أكثر حلاوة من كل من المالتوز واللاكتوز.



α - D - glucopyranosyl - β - D - fructofuranoside sucrose



 $\alpha$ -D-glucopyranosyl  $\beta$ -D-Fructofuranoside

#### اللاكتوز Lactose

ويسمى بسكر الحليب ويولد أثناء تحلله المائي الكلوكوز والكالاكتوز، ونظراً لاحترائه على مجموعة كاربونيلية حرة في مجموعة الكلوكوز، لذا يطلق عليه السكر الثنائي المختزل . وخلال عملية الهضم يتم تحلله بواسطة الإنزيم اللاكتيز (Lactase) الموجود في الخلايا المخاطية المعوية.

يوجد اللاكتوز (سكر الحليب) في حليب اللبائن ويشكل 5 - 8% من مكونات الحليب البشري، و4 - 6% من حليب البقر، ويمكن الحصول عليه في عملية تصنيع الحليب البشري، و4 - 6% من حليب البقر، ويمكن الحصول عليه في عملية تصنيع الحبن. يتكون هذا السكر من اتحاد جزيئة pyranose مع -D-Glucopyranose حيث تتصل ذرة الكربون الرابعة من الكلوكوز برابطة كلايكوسيدية مع ذرة الكربون الأولى من الكالاكتوز وهذه الرابطة من نوع  $(4 \leftarrow 1)$  (بيتا).

وهناك نوعان من اللاكتوز يمكن الحصول عليهما وهما الفا لاكتوز وبيتا لاكتوز، وهما من السكريات المخترلة التي تعطي ظاهرة تغير التسحويل الضوئي، إضافة إلى ذلك فهي تكون أوسازون "Osazone" مع الفنيل هيدرازين "Phenyl hydrazone"

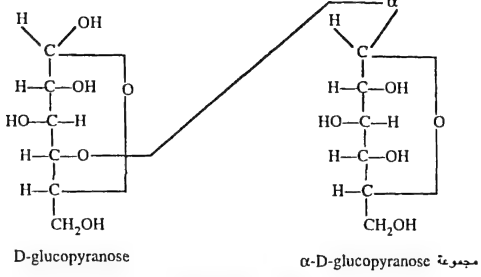
يتحلل اللاكتور مائياً بالحامض والإنزيم Lactase إلى مكوناته: الكلوكور، والكالاكتور، وهو سكر مختزل يكون الاوسازون (Oaszone)، والسيانوهيدرين -Cya nohydrin، واكسيم Oxime، ويتكسر بواسطة القلويات ويحتوي على مجموعة سكرية حرة في تركيبه.

وعندما يتأكسد اللاكتوز (تتحول مجموعة الالدهايد الحرة إلى مجموعة الكاربوكسيل يكون حامض لاكتوبايونك Lactobnionic)، كما يقوم الإنزيم بيتا كلايكوسيداز (β-Glycosidase) بتكسير الأصرة الكلايكوسيدية من نوع بيتا، وهذا يؤكد أن السكر هو بيتا كلوكوز كالاكتوسليد Glucose B— Galactoside"، وقد تم تشبيت التركيب البنائي لهذا السكر من التجارب التي ذكرناها وكذلك من مشلة اللاكتوز.

#### المالتــوز:

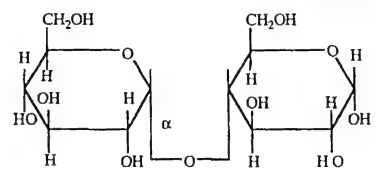
يتكون هذا السكر من اتحاد جزيئين من (D) كلوكوبيرانوز أحدهما في الوضع ألفا، وتكون الآصرة الكليكوسيدية نتيجة اتصال ذرة الكربون الأولى (الأنوميرية) من الوحدة الأولى مع ذرة الكربون الرابعة من الوحدة الثانية. أي الرابطة (1 → 4)، حيث يكون الترتيب الفراغي لذرة الكربون الأنوميرية من النوع ألفا.

ويتكسر السكر بواسطة الإنزيم مالتيز Maltose ويحتوي على مجموعة حرة تعطي الصفات الخاصة بها، وعلى ضوء هذه المعلومات فللسكر التركيب البنائي:



4-O-α-D-glucopyrnosyl-D-glucopranose

#### Maltose (a) الشكل



# الرابطة (الأصرة المالتوزية)

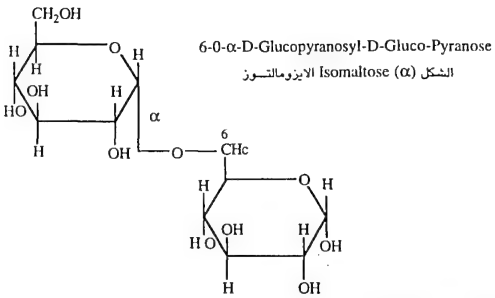
تسمى بالرابطة الاستيلية أو الكلايكوسيدية، وهي الرابطة أو الجسر الاوكسجيني الذي يتضمن وضع الحلقة الأولى في ترتيب ألفا، لذا يعتبر المالتوزر ألفا كلايكوسيدي α-glucosode

وتتصل بهذا الجسر ذرة الكاربون رقم (1) من إحدى جنزيئات الكلوكوز في ذرة الكاربون رقم (4) للجزيئة الأخرى (ألغا  $1 \rightarrow 4$ ).

#### الإيزومالتوز Isamaltose

6-O-α- D-Glucopyranosyl - D-Glucopyranose

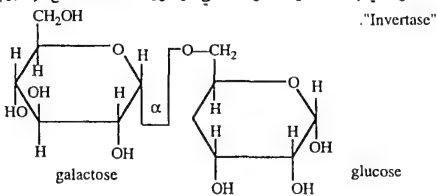
ويوجد كوحدة سكرية ثنائية في الكلايكوجين والـ أميلوبكتين "Amylopectin"، ويمكن أن يتحلل مائيا في المجرى المعدى بواسطة الإنزيم



## الملى بايسوز Melibiose

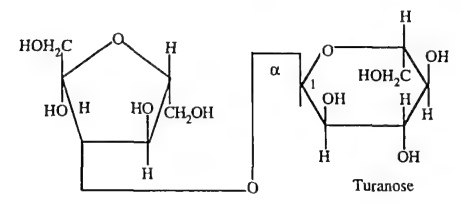
قام هوارث Haworth بدراسة التركيب الثنائي للسكر وسماه ب:

 $O-\alpha-D$  galactopyranosyl ( $1 \rightarrow 6$ )-O-D-glyropyranose ولهذا السكر مجمسوعة  $O-\alpha$ -D galactopyranosyl ( $1 \rightarrow 6$ )-O-D-glyropyranose حبرة تستطيع أن تختزل وأن تقوم بالتفاعلات الميزة لمجموعة الألدهايد. ويتكون هذا السكر نتيجة تفاعل السكر الشلاثي الرافنون Raffinase مع الإنهام الانفيرتيين



# التيوارنوز Turanose

ويحوي هذا السكر الثنائي على مجموعة سكر حرة ويعطي تفاعلاتها المميزة، وله التركبيب 1-O-α-D-Glucopyranosyl-D-Fructofuracose، ويتكون نتيجة التحلل المائي الجزئي للسكر الثلاثي ملي زايتوز Mclizitose



### 5- 8- 2 السكريات الثلاثية

من أكثر السكريات الثلاثية انتشاراً في الطبيعة هي المذكورة في الجدول التالي: الجدول (5 - 11) السكريات الثلاثية ومكوناتها

المكـــونات	السكريات الثلاثية	
	l- السكريات المختزلة	
كالاكتوز + كالاكتوز + كلوكوز	المانوترايوز Mannotriose	
كالاكتوز + رامنوز + رامنوز	الروبينوز Robinose	
كالاكتوز + رامنوز + رامنوز	الراميتون Rhaminose	
	2 - السكريات غير المختزلة	
فكرتوز، كلوكوز، كالاكتوز	الرافينون Reffinose	
فرکتوز ، کلوکوز ، کلوکوز	الجنتيانون Gentianose	
كلوكوژ ، فركتوژ ، كلوكوژ	المليزانوز Melezitose	

### أ ـ الرافنوز Reffinose

وهو سكر ثلاثي واسع الانتشار ويوجد بكميات قليلة في النباتات وبنسبة %0.5 في البنجر السكرى وبذرة القطن.

ويتكون من وحدات كالاكتوز (D-galactose) وكلوكوز وفسركتوز D-Fructose ويتكون من وحدة سكروز ووحدة مليبيوز.

وعندما يتحلل الرافنوز مائياً وبصورة كاملة يتكون من كل من الكالاكتوز والكلوكوز والفركتوز.

إن عدم إمكانية الرافنوز على إعطاء الصفات السكرية العامة يَدل على أن المجاميع الموجودة في الكلوكوز، الكالاكتوز، الفركتوز مشغولة بتكوين روابط كلايكوسيدية.

وقد اتضح أن الكلوكوز يرتبط مع الفركتوز بنفس الأصرة التي يرتبطان بهما عندما يكون السكروز، وأن الكلوكوز والكالاكتوز يرتبطان مثل السكر الثنائي الملي بايوز "Melibiose"، كما أن التحلل المائي المختلف يكون صورة عن التركيب البنائي له:

التحلل المائي بواسطة الأحماض الضعيفة :

فركتوز كح كلوكوز ـ كالاكتوز (الرافئوز) (Raffinose)

↓ HOH

فركتوز + كالاكتوز + كلوكوز (الملي بايوز) (Melibiose)

2- التحلل المائي بواسطة السكريز Sucrase:

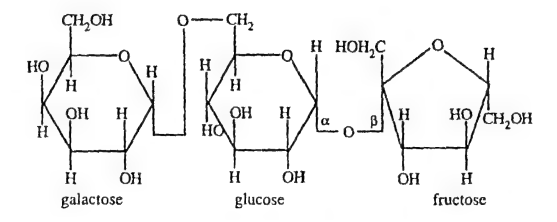
فركتوز كح كلوكوز + كالاكتوز (الرافنوز) (Raffinose) لكتوز للإكتوز (الرافنوز) HOH ↓

فركتوز + (كلوكوز+ كالاكتوز) الملي بايوز (Melibiose)

3- التحلل المائي المالتيز Maltase :

فركتوز ـ كلوكوز كج كالاكتوز (الرافنوز) (Raffinose) للاكتوز الرافنوز (الرافنوز) HOH ↓

کالاکتوز + (کلوکوز + فرکتوز) السکروز (Sucrose)



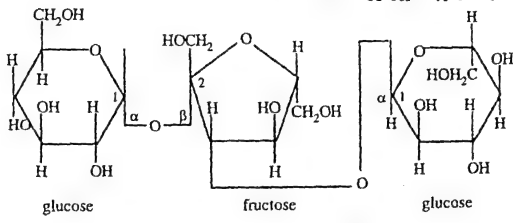
sucrose O- $\alpha$ -D-galactopyranosyl (1  $\rightarrow$  6)-O- $\alpha$ -D-glucopyranosyl - (1  $\rightarrow$  2)  $\beta$ -frucofuranoside الرافشون Raffinose

melibiose

ويحمكن أن يتخمس هذا السكر بواسطة الخميرة وأن يتكسر بواسطة الإنزيمات الموجودة في البكتريا الموجودة في الجهاز المعدى المعوى.

## ب ـ المل زايتوزMelezitose

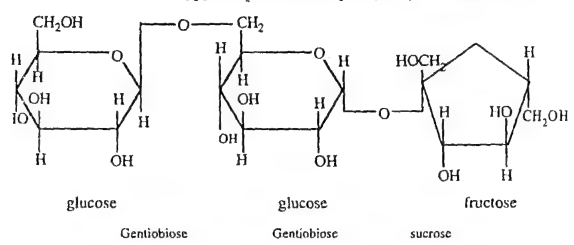
ويتكون هذا السكر الثلاثي من كلوكوز D-Glucose وفركتوز D-Fructose مكونة تركيب السكروز، ووحدة الكلوكوز Glucose ترتبط مع وحدة فركتوز D- Fructose مكونة تركيب التيورانوز Turanese:



turanose sucrose O- $\alpha$ -D-galactopyranosyl (1  $\rightarrow$  2) O- $\beta$ -D-fructo-furanosyl  $(3 \rightarrow 1) - \alpha$ -D-glucopyranoside

### الجنتيانوز Gentianose

D- Glucopyra- ويتكون من وحدتين من النباتات (Gentiana) ويتكون من وحدتين من النباتات (Gentiana) ويتكون من وحدتين من النباتات (Gentiobiose وهذه ترتبط محدة  $\alpha$  و  $\alpha$  بالأصرة  $\alpha$  و  $\alpha$  و  $\alpha$  كما ف السكروز .

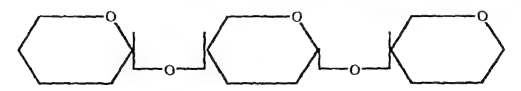


#### مسالـــة:

تم عزل سكر ثلاثي من الحليب وأضيف إليه الإنزيم بيتا ـ كالاكتوسيديز فحلله إلى الكالاكتوز والكلوكوز بنسبة 2: 1 ، وعند اختزال السكر الثلاثي الأصلي باستعمال NaBH4 ومثيلة وتحليله بواسطة الحامض وإعادة خطوة الاختزال مرة أخرى وبواسطة NaBH4 أيضاً، وأخيراً تم أستلته (acetylation) باستعمال الاستيك أنهيدرايد (acetic anthdride) فتكونت ثلاثة مركبات ناتجة :

2, 3, 4,6 - tetramethyl-1, 5 - diacetyl- galactitol = 1

2, 3, 4 - trimetlyl- 1, 5, 6 - triacetyl galactitol \_ \_



# 5 - 9 الطرق المستعملة لدراسة التركيب البنائي للسكريات المتعددة

تستعمل الطرق التالية لدراسة التركيب البنائي لهذه السكريات:

- 1 ـ التحلل المائي بالحامض: تعطى هذه الطريقة معلومات عن طبيعة الآصرة والوحدة
   وكذلك حجم الحلقة.
- 2 \_ الحلل الأستيلي Acctolysis : حيث تتم معاملة السكريات مع الانهيدرايد الخليكي "Acetic anhydride" وحامض الكبريتيك لمعرفة وجود الآصرة (1,6) .
- 3 ـ المشيلة : يمكن التعرف على حجم الحلقة في وحدات السكر الموجودة في هذه السكريات المتعددة.

إن معظم الكاربوهيدرات موجودة في الطبيعة بشكل سكريات متعددة ذات وزن جزيئي مرتفع وتقوم بعض من هذه السكريات حياتياً كأشكال خازنة للسكريات الأحادية بينما السكريات المتعددة الأخرى تقوم بوظيفة بنائية للجدران الخلوية والأنسجة الرابطة.

عند تحلل السكريات المتعددة مائياً وبصورة كاملة بواسطة الأحماض وإنزيمات خاصة تولد سكريات أحادية أو مشتقاتها.

تسمى السكريات المتعددة بالكلايكانات (glycans) التي تختلف بطبيعة الوحدات السكرية، وبطول سلاسلها، وبدرجة التفرع (التغصن Branching). وهناك نوعان من هذه السكريات وهما:

- 1 ـ السكريات المتعددة المتجانسة (Homopolysaccharides): ومنها النشا والتي تتكون من وحدات كلوكوزية فقط.
- 2 السكريات غير المتجانسة (Heteropolysaccharides) التي تحتوي على نوعين أو الكثير من الوحدات السكرية مثل الهيالورنك "Hyaluronic acid" للأنسبجة الرابطة.

#### 1 - 9 - 5 النشا Starch

وهو من الكاربوهيدرات الاحتياطية للنباتات ويخزن في البطاطا وبذور البقوليات مثل الفاصوليا، القمح، الذرة، الرز ... الشعير... الخ. ولحبيبات النشا مظهر يتكون من طبقات متراصة بشكل حلقات دائرية أو بيضوية تعود إلى اختلاف نسبة الرطوبة فيها. وتختلف هذه الحبيبات في الحجم حيث يتراوح بين 10 إلى 100 مايكرون، وكذلك تختلف بشكلها من المصادر المختلفة للنشا عند فحصها بالميكرسكوب. ولا تذوب حبيبات النشا في الماء نظراً لوجود غلاف خارجي يحيط بمكوناتها، ولإذابتها يمزج بالماء وترفع درجة الحرارة بالتسخين فينفجر الغلاف الخارجي وتختلط محتوياتها بالماء فحرف بالماء مكونة محلول سميك القوام جيلاتيني، والقلويات والفورمالدهابد تساعدان على الذوبان في درجة حرارة غير مرتفعة .

ويحضر النشا صناعياً من مصادره الغنية مثل الذرة والبطاطس. فعند تحضيره من البطاطا مشلاً يطحن ثم يفصل النشا عند وضع البطاطا أو الذرة في ماء يحتوي على ثاني أكسيد الكبريت (2%) في درجة حرارة (45 م) لمدة يومين أو ثلاثة حتى تشفكك الانسجة، ويكون النشا المستخرج منها ذا لون غير مرغوب به يمكن تبييضه باستعمال محاليل مخففة من هيبوكلورات الصوديوم.

ويتحلل النشا مائياً بإنزيمات خاصة، أو باستعمال الأحماض المعدنية كعامل مساعد، ويحدث التحلل المائي على خطوات تتكون فيها المركبات التالية :

نشـــا دکسترین ↓ مالتـوز ل کلوکـوز

وتسمى هذه المركبات (الدكسترينات) في تحضير سائل الصمغ العجينة ومقاسات الأقمشة.

### البناء الكيميائي للنشا :

تم معرفة البناء الكيميائي للنشا من التجارب التالية :

- أ التحلل المائي الكامل.
- 2 \_ التحلل المائي الجزئي.
- 3 معاملة النشا مع البروميد الاستيلى لتكوين مشتق البرومو الاستيل للمالتور.
  - 4\_ مثيلة النشا.

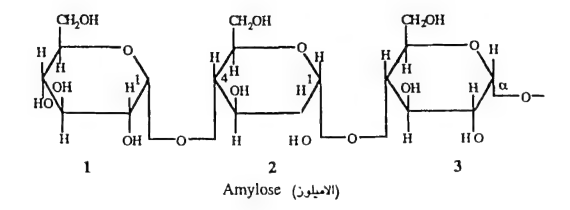
يتضح من التجربة (1) أن النشا يتكون من وحدرات كلوكوزية سداسية الحلقة تربط C1 بـ C4 ، كما أن التجربة (2) تشير إلى وجود المالتوز وتوكدها التجربة (3) كوحدة بنائية للنشاء كما أن التجربة (4) تؤكد علي طبيعة الآصرة الكلايكوسيدية بين الوحدات الكلوكوزية والمتمثلة بـ  $1 \rightarrow 4$  و  $1 \rightarrow 6$ .

هناك طرق عديدة تستعمل لتجزيء النشا منها (استعمال الكحول البيوثيلي)، ويعتمد على أن جزيئة النشا تتركب من نوعين من متعددة الوحدات (بوليمر):

- 1) Amylose (الأميلوز) 10 20%.
- 2) Amylopectin (الأميلوبكتن) 80 90%.

### 5 - 9 - 2 الأميلوز

وقد تم إثبات التركيب الكيمياوي للأميلوز بتحليلها مائياً ومعرفة نوع السكر المنفرد عنها، أما نوع الحلقة ونوع الرابطة وموضعها فأمكن إثباته بطرق كيمياوية مختلفة، منها تحضير الأيثريلوز ودراسة تركيبه، أو استعمال المؤكسدات المتخصصة (حامض فوق الأيوديك). ودراسة نواتج الأكسدة يوضح أن التركيب البنائي للأميلوز عبارة عن تكرار التركيب الكيمياوي للسكر الثنائي (أميلوز)، وموضع ارتباط الوحدة المكونة للطرف الالدهايدي يمكن معرفته من نوع حامض السكاريك الذي يتكون بمعاملة السكر العديد بالقلويات، ويعتقد بوجود 1000 -4000 جزيئة كلوكوز، وأن طرق المثيلة والتحلل المائي قد أوضحت أن التركيب غير متشعب يتالف من وحدات كلوكوزية ترتبط بأواصر كالايكوسيدية 1 به 4، وتختلف الأوزان الجزيئية لهذه السلاسل من بضعة آلاف إلى 500 الف.



## 5 - 9 - 3 الأميلوبكتن

ويوجد هذا النوع في النشا أيضاً ويتكون من الكلوكوز (الفا) الذي يحتوي على نوعين من الأواصر الكلايكوسيدية الفا  $(1 \to 4)$  والتي تشبه الأواصر الموجودة في الأميلوز، أواصر الفا من النوع  $(1 \to 6)$  ويتصف الأميلوبكتن بتركيب متشعب "غير لولبي" تكون فيه مجموعة OH - مكشوفة أكثر وبالتالي يصبح أكثر ذوباناً في الماء .

يعتبر النشا من الكاربوهيدرات غير المختزلة ويُظهر لوناً أزرق عند معاملته باليود من خلال حبس اليود في شبكة واسعة لجزيئات النشا.

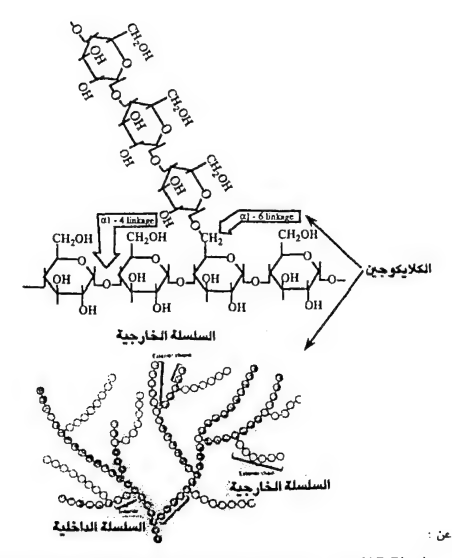
# 4 - 9 - 5 الكلايكوجين

يشكل هذا النوع من السكريات المتعددة المكون الرئيسي الذي تخزن فيه السكريات في الخلايا الحيوانية (الكبد والعضلات)، بينما بالمقابل يكون النشا النوع الرئيسي الذي يخزن في النباتات .

يشب الكلايكوجين من الناحية التركيبية البنائية الأميلوبكتن حيث يكون متفرعاً يحتوي على نوعين من الأواصر الكلايكوسيدية التي تربط الوحدات الكلوكوزية الأولى من النوع  $1 \rightarrow 4$  والثانية  $1 \rightarrow 6$ .

يتواجد الكلايكوجين بصورة كبيرة في الكبد حيث تصل نسبته إلى 7% من الوزن الطري، كما هو صوجود في العضلة الهيكلية، فهو في الخلايا الكبدية يكون بشكل حبيبات كبيرة ناجمة عن تجمع حبيبات صغيرة من جزيئات الكلايكوجين المتفرعة والتي يبلغ وزنها الجزيئي عدة ملايين مرتبطة بتراص.

يتحلل الكلايكوجين بالمجرى الهضمي بواسطة إنزيمات الأميليسزات (الغا)  $-\infty$  (mylases) المطروحة من قبل اللعاب والبنكرياس، حيث يهاجمان الآصرة  $1\to 6$  للفروع الخارجية للكلايكوجين مكونة بذلك الكلوكوز، وكمية صغيرة من المالتوز وجـزء مقاوم للتحلل يسمى الدكسترين المحدد والذي يحتوي على الآصرة  $1\to 6$  تقوم بتكسيرها إنزيمات اخـرى تسمى بـ debranching المزيلة للتفرع أو يطلق عليها بـ  $\alpha$  ( $1\to 6$ ) Glucosidase



Structure, Biochemistry and Function, Second edition, Philip Sheeler, Donald E. Bianchr.

### 5 - 9 - 5 السللوز Cellulose

تقوم العديد من السكريات المتعددة كعناصر بنائية خارج خلوية في الجدران الخطوية للكائنات الحية وحديدة الخلية، والنباتات المتطورة، وكذلك في السطوح الخارجية للخلايا الحيوانية. أما السكريات المتعددة الأخرى فهي من مكونات الانسجة الرابطة للفقريات، والهيكل الخارجي للمقصليات، وتوفر هذه السكريات الحماية والشكل وإسناد الخلايا والانسجة والأعضاء.

هناك العديد من السكريات المتعددة البنائية المختلفة نذكر منها السللوز الذي يتلائم تركيب البنائي مع وظيفته الحياتية، فالسللوز مادة ليفية، خشنة، غير ذائبة في الماء موجودة في الجدر الخلوية.

السللوز بوليمر من الكلوكوزات بشكل بيتا جزيئاته غير متفرعة، وهو بذلك يشبه الأمايلور، حيث كل ارتباطاته من النوع بيتا.

تتكون جدران الخلايا النباتية اساساً من مادة السللوز التي تكون منها حزماً سللوزية دقيقة تلتصق ببعضها بمواد لاصقة حيث تكون منها الجدران الخشبية للخلايا، وتلتصق ببعضها فتكون الألياف الطويلة التي يمكن الحصول عليها من النباتات، ويكون القطن عبارة عن سللوز نقي .

تحتوي الألياف الخشبية على مكونات كثيرة مختلطة مع السللوز مثل اللكنين، كما تختلط بالسللوز مواد كربوهيدراتية مثل الهيمي سللوز والشموع والمواد الملونة، كما توجد مركبات نتروجينية ومواد غير عضوية.

وحدات السلاوز هي بيت كلوكوبيرانوزβ- D- Glucopytranose التي ترتبط ببعضها برابطة 1,4 β لتكون سلاسل طويلة غير مششعبة، وتتكون هذه الوحدات نتيجة التحلل المائي الكامل للسللوز، اما التحلل الجزئي فينتج خليطاً من dextroms (الدكسترينات)، ومختلف أنواع سكريات الأوليفو (المحدودة)، والكلوكوز.

أما التركبيب البنائي للسللوز فيتمت معرفته من التحلل المائي الذي يكون وحداته (2, 3, التركيبية وهي : سليبايوز Cellobiose، والمثيلة التي يتبعها التحلل المائي منتجاً (2, 3, 4, 6 - tramethyl glucose هـ و 6 - trimethyl glucose موكداً أن السللوز لا يملك أغصاناً في تركيبه .

4-D-gluco pyranosyl-B-D-glucopyranoside

نظرا لكون السلاوز خطياً ومن السكريات المتجانسة غير المتفرعة ذات 10,000 أو اكثر وحدة كلوكوزية مرتبطة بالأواصرة  $1 \to 4$  وهي تشابه الأميلوز والسلاسل الرئيسية للكلايكوجين، إلا أن هناك فرقاً رئيسياً، حيث أن الأواصر  $1 \to 4$  في السلاوز من النوع بيا، بينما في الأميلوز والأميلوبكتن والكلايكوجين فهي من النوع ألفا.

تولد الأواصر بينا في السللوز شكلاً ممتداً تتعرض إلى تجميعها جنباً إلى جنب مشكلاً لييفات غير ذائبة، ويقارن هذا الشكل مع الكلايكوجين والنشا اللذان يكونان وضعية حلزونية ملتفة مكونة حبيبات مكثفة تلاحظ في الخلايا النباتية والحيوانية.

وبسبب وجود الأواصر بيتا في السللوز فلا يتم تحلله وهضمه بواسطة الأميليزيز (α – amylase) ولا باي إنزيم آخر، لذا فسلا يمكن أن يهضم عدا بعض الكائنات التي تستطيع أن تفرز الإنزيمات سليلوز Cellulose.

#### مسالـــة:

عند معاملة 200 ملغم من السللوز مع البيريودات "periodate" يتسحرر 4.12 مايكرومولات من حامض الفورميك:

أ \_ ما هو معدل الوزن الجزيئي للسللوز؟

ب ـ ما هو طول السلسلة السللوزية؟

## 5 - 10 السكريات المتعددة غبر المتجانسة Hetropolysaccharides

يسولند هذا النوع من السكريات المتسعددة أثناء التسطل المائي خليطاً من سكريات الحادية ونواتج مشتقة .

## 5 - 10 - 1 الصموغ Gums

تنتج من قبل بعض الأشجار، وهي إفرازات نباتية تتكون من مخاليط مواد D- Glucuron معظمها من نوع السكريات العديدة، وتحتوي على حامض كلوكيورنك -D- Glucuron و و و البنوز -D ومانوز D- Mannose و و و و البنوز -D و البنوز -D و المعانوز -D و البنوز -D و البنوز -D و المعانوز -D و البنوز -D و الب

ومن أكثر الصموغ انتشاراً هي :

1 ـ الصمغ العربي Gum Arabic.

ب ـ الصمغ اقاقيا (الصمغ العربي) Gum Arabic.

وهي ملح البوليمر لحامض الأرايبك Arabic والذي عند تحلله مائياً بصورة كاملة يعطي كالاكتوز Galactose، والأرابينوز Arabinose الذي يستعمل كمادة لاصقة . أما عند تحلله مائياً وبصورة جزئية يتكون حامض الألدوبايونك Aldobionic الذي يتكون من كالاكتوز D-Galacose وكلوكيونك D-Gkucuronic، وفي صسناعة المربيات تستعمل هذه الصموغ وكذلك تستعمل بعد تعقيمها كحقن تعطى في حالات النزيف .

يطلق على السكريات المخاطية المتعددة تسميات مختلفة منها:

1 \_ الكلايكانات البروتينية Protes glycans.

ب ـ الكلايكوامينو كلايكلانات glycosoaminoglycans.

### أ - الكلايكانات البروتينية

وهي السكريات المتعددة التي تتحد مع كميات صعيرة من البروتين (95% كاربوهيدرات، و5% بروتين)، ويسمى الجزء الكاربوهيدراتي بـ -glycosaminogly التي تملك وحدة سكرية ثنائية مكررة مضافاً إليها مجموعة الأستيل أو الكبريتات Glycosaminoglycans .

# 4 - 10 - 2 حامَض الهياليورنك Hyaluronic acid

الوحدة البنائية لحامض الهياليورنك

تتكون الوحدة البنائية لهذا النوع من السكريات المتعددة من حامض الكلوكيورنك و N - أستيل - كلوكبوز أمين، وتوجد في الأنسجة الرابطة والمفاصل وتعمل كمواد جيلاتينية لربط الأنسجة ومنع الاهتزاز بين المفاصل.

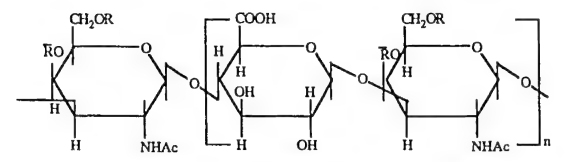
### 5 - 10 - 3 الكوندريوتون Chondroitin

وهو متعدد الوحدات للوحدة

β- D- glucuronide, 1, 3- N- acetyl - D- galactosamine

ترتبط مع بعضها بواسطة الآصرة (1,4 -β)، وتضتلف الوحدة لهذا النوع من السكر المتعدد عن تلك الموجودة في حامض الهياليورنك، حيث يوجد فيها المركب كالاكتوز أمين وليس كلوكوز أمين .

للكوندريوتين سلغات Chondroitin sulfate سكر ثنائي يتكون من حامض اليونك، ومشتق الكالاكتوز أمين كوحدة مكررة.



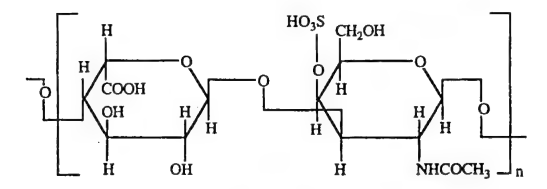
N-acetyl-D-galactose amine sulfate

D-Glucuronic acide

N-acetyl-D-galactose amine sulfate

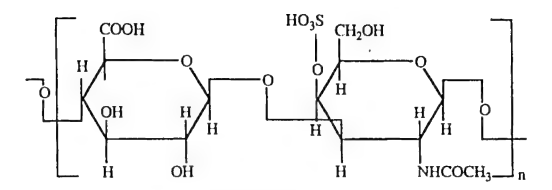
Chondrosin Chondroitin sulfate A: R=H,  $\overline{R} = SO_3H$ Chondroitin sulfate C: R=SO<sub>3</sub>H,  $\overline{R} = H$ 

### Dermatan Sugfate \_ 1



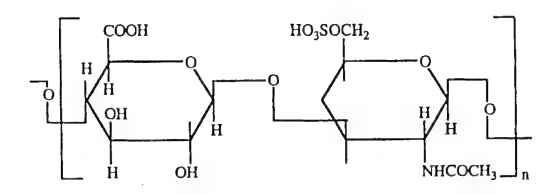
# أنواع الكوندريوتون:

### Chondroitin sultate A \_ 1



الرحدة البنائية للـ Chondroitin sulfate

### Chondroitin sultate C



اللحدة البنائية للـ Chondroitin sulfate

#### المصادر

- 1 ـ تركىيب ووظائف الخلايا/ترجمة الدكتور احمد سعيد المرسي هولت سويدرز/ الطبعة العربية/1981.
  - 2 الكيمياء الحياتية/تاليف الدكتور رياض رشيد سليمان
     الدكتور سامى عبد المهدى المظفر/مطبعة إشبيلية
- 3 Cell Biology structure, Biochemistry, and Function, second edition philip seeler, Donald E. Bianchi, John Wiley & Sons- Inc. Principles of Biochemistry
- 4 General Aspects, White & Smith & Hill, Lehman...1981, McGRa- Hill Book Co.
- 5 Biochemical calculations 2nd edition Irwin H.Segal 1976.
- 6 ـ الكيمياء الحيوية / الدكتور عبد الرحمن أحمد الحملاوي، الطبعة الثالثة / 1404هـ ـ ـ
   6 ـ الكيمياء الحيوية / الدكتور عبد الرحمن أحمد الحملاوي، الطبعة الثالثة / 1404هـ ـ ـ
- 7 Biochemistry, Geoffrey Zubay, Macmillian Publishing company, Second edition, 1988.

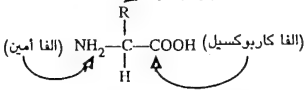
الفصل السادس الأحينية



## 1-6 الأحماض الأمينية Amino acids

تتطلب دراسة البروتينات معرفة شاملة عن مكوناتها والتي تتمثل بالأحماض الأمينية، وعليه سنحاول في هذا الفصل دراسة العديد من هذه الأحماض تفصيلياً من أجل إعطاء صورة ناضجة وواضحة عنها، وبالتالي الاستفادة منها بدراسة العديد من المركبات التي تعتبر الأحماض الأمينية من مكوناتها.

تحتري الأحماض الأمينية عموماً على مجموعة الكاربوكسيل (COCH) ومجموعة الأمين (NH2)، وسلسلة جانبية (R) ترتبط جميعها بذرة ألفا كاربونية وكما موضح في الشكل التالي :



R : قد تكون سلسلة جانبية مستقيمة ومشبعة، أو حلقة بنزين، أو أنواع أخرى من التركيب الحلقى، وكما موضح بعض منها في الجدول (6 - 1) القادم :

## 6 - 1 - 1 الصفات التركيبية البنائية للأحماض الأمينية :

#### ملاحظات عامة:

أ - هناك عشرون جامضاً أمينياً موجود في البروتينات الطبيعية، تسعة عشر منها تسمى بالأحماض الأمينية ألفا (α - amino acids) وتعني ألفا α . إن المجموعة الأمينية مرتبطة بذرة الكربون الأولى بعد المجموعة الكربوكسيلية، أما الحامض الأميني العشرون فهو البرولين ويسمى بالحامض الأمنو ألفا (α - amino acids)

ب ـ تقسم الأحماض الأمينية وفق السلسلة الجانبية وطبيعتها والتي يعبر عنها بـ R
 ج ـ لغرض الاختصار تستعمل ثلاثة حروف لكل حامض أميني، فالاحامض الأمينية ذات السلسلة الجانبية غير القطبية الكارهة للماء (Hydrophobic) تتمثل بـ :

1 ـ الفينال الانين (Phenylalanine - Phe).

- 2\_ المشونين (Mithionine Met) .
  - 3 \_ النالين (Valine- val) .
  - 4\_ ليوسين (Leucine- Leu) .
- 5 ـ ايسوليوسين (Isoleucine- Ileu) .

أما الأحماض الأمينية المتبقية، فهي قطبية السلسلة الجانبية ومُحبة للماء، عدا الكلايسين والالانين، فهي ذات صفات وسطية بين المجموعتين المذكورتين.

# 2 - 6 تقسيم الأحماض الأمينية Crassification of Amino Acids

تستعمل طرق متعددة لتقسيم الأحماض الأمينية تعتمد على :

- أ ـ ما تحتویه من مجموعات أمینیة، كربوكسیلیة:
- . Neutral Amino Acids احماض أمينية متعادلة
- 2 ـ احماض امينية حامضية Acidic Amino Acids
  - 3 ـ أحماض أميئية قاعدية Basic Amino Acids

### ب ـ طبيعتها الكيميائية:

- ا ـ احماض أمينية اليفاتية . Aliphatic amino acids
- 2 ـ احماض أمينية اروماتيكية Aromatic amino acids.

### ج - وجود أو غياب الكبريت

- sulfur containing amino acids على الكبريت الكبريت على الكبريت
- 2 ـ احماض أمينية لا تحتري على الكبريت sulfur not containing amino acids
  - د رجود مجموعة الامنو (NH) والمجموعة الأمينية (NH2)
- احماض أمينية تحتوى على المجموعة الأمينية : وهي جميع الأحماض الأمينية
   باستثناء البرولين Proline والهيدروكسى برولين OH puoline .

ويمكن تقسيم الأحماض الأمينية إلى المجاميع التالية بالاعتماد على المجاميع R وصفاتها القطبية:

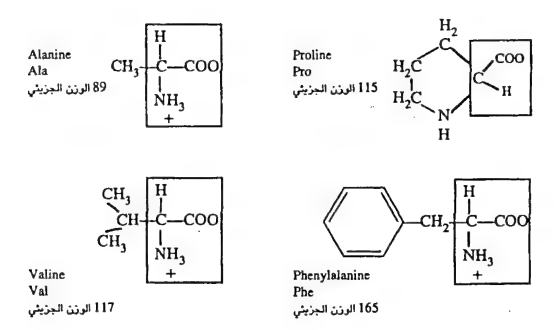
- ا ـ مجاميع R غير القطبية (Hydrophobic Non polor)
- 2 مجاميع R المتعادلة (غير المشحونة) R المتعادلة (Uncharged) .
- . (Positive Charged) ذات الشحنة الموجبة R ذات الشحنة الموجبة
- 4 ـ مجاميع R ذات الشحنة السالبة (Negative charged)

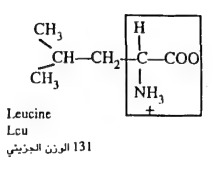
الأحماض الأمينية ذات مجاميع R غير القطبية تشمل:

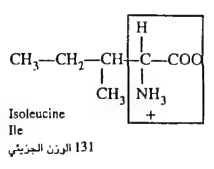
أ - الاحماض ذات المجاميع الالينفاتية ومنها: الفالين، والايسوليوسين، الليوسين، الليوسين، اللانين، والبرولين.

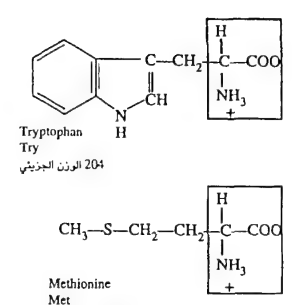
ب - الاحماض الامينية ذات المجاميع الاروماتيكية : ومنها الفينيل الانين والتربتوفان.

الجدول (1.6) المجاميع R غير القطبية



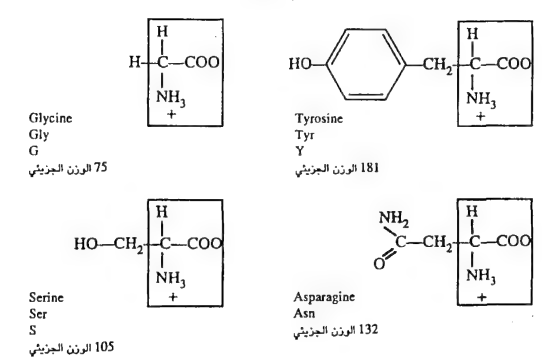


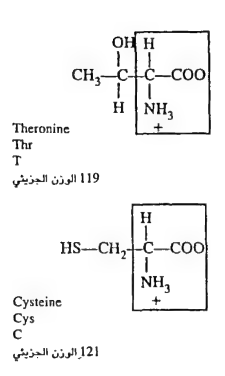


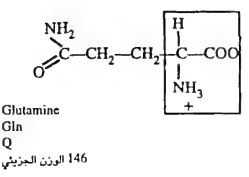


# الجدول (2.6) مجاميع R القطبية

149 الوزن الجزيئي



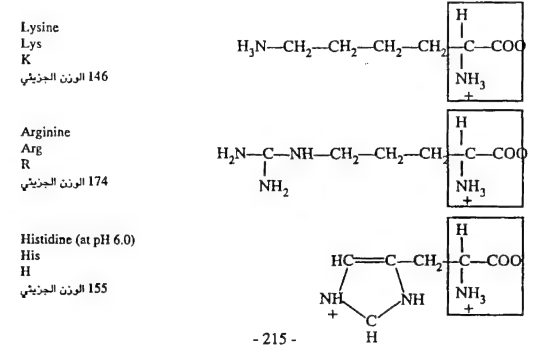




الجدول (3.6)

الأحماض الأمينية القاعدية (ذات الشحنة الموجبة بدرجة أس هيدروجيني -,7)

المجاميع R التي تعلك شحنة موجبة



## الجدول (4.6)

# الاحماض الامينية ذات الشحنة السالبة بدرجة أس هيدروجيني -,7 المجاميم R ذات الشحنة السالبة

Aspartic acid Asp D 
$$C-CH_2$$
  $C-COO$   $C-CH_2$   $C-CH_2$   $C-CH_2$   $C-COO$   $C-CH_2$   $C-CH_2$   $C-CH_2$   $C-COO$   $C-CH_2$   $C-CH_2$   $C-CH_2$   $C-CH_2$   $C-COO$   $C-CH_2$   $C-CH_2$   $C-CH_2$   $C-CH_2$   $C-CH_2$   $C-COO$   $C-CH_2$   $C-CH_2$   $C-CH_2$   $C-COO$   $C-CH_2$   $C-CH_2$   $C-CH_2$   $C-CH_2$   $C-CH_2$   $C-CH_2$   $C-COO$   $C-CH_2$   $C-CH_2$ 

كما يمكن تقسيم الأحماض الأمينية حسب ضرورتها للانسان والحيوان إلى :

. Essential amino acids

1 - الأحماض الأمينية الأساسية

ب ـ الاحماض الامينية غير الاساسية Non Essential amino acids.

### 6 - 3 الصفات الفيزياوية للأحماض الأمينية

### 1 - قابلية الذوبان:

يمكن تقسيم الأحماض الأمينية حسب قابلية ذوبانها في الماء إلى :

- 1 ـ سريعة الذوبان في الماء.
- 2 الأحماض التي لا تذوب أو قليلة الذوبان في الكحول.
  - 3 غير ذائبة في الايثر.
- 1 الأحماض سريعة الذوبان في الماء : مثل الكلايسين، والالانين، وغالبية الاحماض الأمينية عبدا، الثايروسين الذي يذوب قليلاً في الماء البارد ويذوب اكثر في الماء الساخن.

- 2 الأحماض الأمينية التي تذوب في الكحول: مثل البرولين، والهيدروكسي برولين، ولا تنذوب بقية الأحماض الامينية في الكحولات وتختلف درجة ذوبان هذه الأحماض الأمينية وأملاحها، فلا يذوب في الكحول المطلق إلا البرولين، أما الكحول البيوتيلي فتذوب فيه الأحماض الأمينية المتعادلة .
- 3 ـ تذوب الأحماض الأمينية بصورة عامة في الأحماض المضففة والقواعد المخففة والتي فيها تتكون أملاح هذه الأحماض، فالتايروسين قليل الذوبان في الأحماض المخففة، أما السستاين (Cystine)، فيذوب في المحاليل المركزة للأحماض المعدنية مثل الهيدروكلوريك HCI.

### 2 ـ درجة الانصهار "Melting point":

تتصف الأحماض الأمينية بدرجات انصهار عالية، أعلى من 200 م وفي بعض الحالات أعلى من 300م.

### : قائلا - 3

تقسم الأحماض الأمينية حسب مذاقها إلى :

- (1) الأحماض الأمينية عديمة الطعم.
  - (2) الأحماض الأمينية الحلوة.
    - (3) الأحماض الأمينية المرة.

فالأحماض الحلوة هي الكلايسين، والالانين، والفالين، والهستيدين، والبرولين، والهيدروكسي برولين، والسيرين، والتربتوفان، أما عديمة الطعم فمثالها، الليوسين، بينما الايسوليوسين "Isoleucine" والارجنين فهى مرة المذاق.

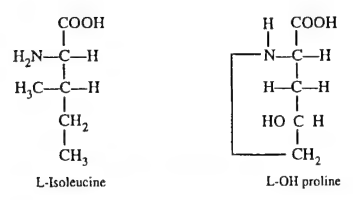
- 4 اللسون: تكون الأحماض الأمينية عادة عديمة اللون عندما تكون نقية.
  - 5 الشكال: توجد هذه الأحماض بشكل بلورات مميزة .
    - 6 النشاط الضوئي للأحماض الأمينية:

لجميع الأحماض الأمينية نشاط ضوئي عدا الكلايسين، ويعود هذا النشاط إلى

وجبود ذرة الكربون غير المتماثلة في تركيبها، بينما لا يملك الكلايسين ذرة كربون غير متماثلة. وتوجد هذه الاحماض بشكلين L وD، والطبيعية منها توجد بشكل L، أما التي تحضر كيميائيا فهي خليط من النوعين L وD :



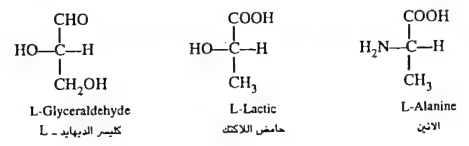
ذرة كربون متماثلة واحدة



2 من ذرات الكربون غير المتماثلة

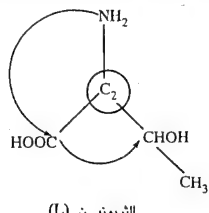
تملك بعض الأحماض الأمينية ذري كربون غير متماثلتين، مثل الزيسوليوسين، والهيدروكسي برولين، والهيدروكسي لا يسين، والثريونين.

تملك جميع الأحماض الأسينية البروتينية نفس الوضيعية المطلقة التي يملكها الحمض الالانين L-glyceraldehyde المشابهة مع الكليسر الدهايد



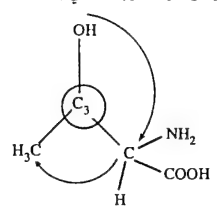
ونظراً لاحتواء الثريونين، والسيستاين، وهيدروكسي لايسين، وايسوليوسين على مركزين نشطين ضوئياً، لذا فإن المركبات التي تتركب كيميائيا عبارة عن خليط من أربعة من المتشابهات الثنائية، اثنان منها تسمى بـ L و D- allo و ما allo.

# تسمية الحامض الأميني النشط ضوئياً وفق نظام RS:



الثريونيسن (L) L-Threonine

نبداً بدرة الكاربون رقم (2)، النتي تتصل بها أربع مجاميع تتسلسل وفق التناقص بتكافئها (العدد الذري) وهي : H, CHOCH3, COOH, NH2 ، وتتجه بعكس عقارب الساعة، لذا يطلق على الترتيب الفراغي بـ S حول ذرة الكاربون (2) :



اما بالنسبة لذرة الكاربون (3) فيكون التسلسل للمجاميع باتجاه عقرب الساعة، ويعتبر الترتيب الفراغى من النوع R:

# 7 - الخواص الحامضية والقاعدية للأحماض الأمينية

تملك الأحماض الأمينية الاسفوتيرية لاحتوائها على مجاميع حامضية ومجاميع

قاعدية، أي إنها تتصرف كحامض أن كقاعدة، إضافة إلى ذلك فكل حامض أميني يمكن أن يظهر بأشكال متعددة معتمدة على درجة الأس الهيدروجيني (pH)، وبصورة عامة فهناك 3 أشكال:

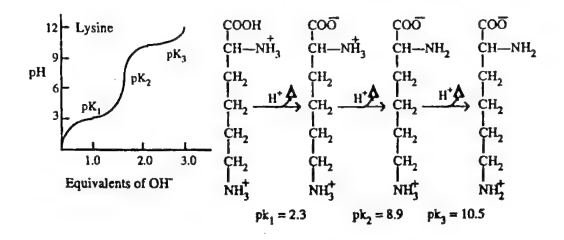
1 \_ الشكل الانيوني Anionic form.

ب ـ الشكل الكاتيوني Cationic form

ج ـ الشكل الزويتروني (ثنائي القطبية) Zwitterionic form.

### اللايسين:

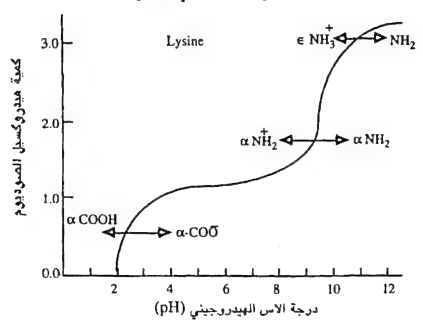
يمكن حسساب نقطة تعادل الشحنة pI لهذا الحمامض كوسط حسسابي لـ pKs المجموعتين الأمينتين (الالفا والابسيلون).



# قيم الــ pk التقريبية لزوج الحامض والقاعدة المرافقة الموجود في الأحماض الأمينية :

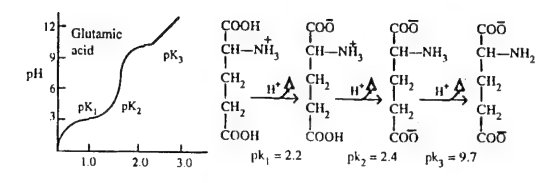
Sulthydryl (Cys)	السلفهايدريل	8.3	R-S	R—SH
Guanidinium (Arg)	الكوانيدينيوم	12.5	R—NH—C—NH <sub>2</sub>	R-NH-O-NH <sub>2</sub>
Phenolic OH (Tyr)	الهيدروكسيل الفيتوني	10.1	R	R—OH
Amino	الامينو (ابسيلون)	10.5	R—NH <sub>2</sub>	R—NH <sub>3</sub>
α- Amino	الامينو (الفا)	9,8 + 1.0	RCHCOO	R—CH—COŌ
Non- α- carboxyl Imidazolinium (His)	الكاربوكسيل غير (الالفا) الامادوزوليبوم	4.0 ± 0.3 6.0	R-COO R	R-COOH HN NH
α-Carboxyl	الكاربوكسيل (ألفا)	2.1 = 0.5	R—CH—COO	R—CH—COOH
Group	المجمسوعة	рК	القاعدة Conjugate Base	الحامض المرانق Conjugatc Acid

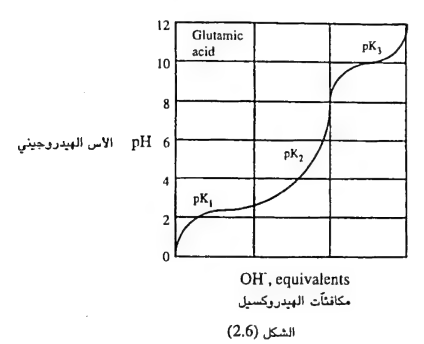
الشكل (1.6) منحنى التسميح للحمس الأميني القاعدي



### حامض الكلوتاميك:

حامض أحادي مجموعة الأمين ثنائي الكاربوكسيل، أما نقطة تعادل شحنته (pI) فتحسب رياضياً كوسط حسابي لـ pK كل من مجموعتي الكاربوكسيل. وفي هذه النقطة تتفكك المجموعتان نصفياً حاملتان شحنة نهائية تقدر بـ - ا ولها القدرة على تعادل شحنة موجبة منفردة لمجموعة الأمين :





تبلغ نقطة تعادل الشحنة 3,22 وهي أقل من الحامض الأميني الالانين.

# 6-4 الحساب الكمي وتشخيص الأحماض الأمينية

يعتبر الحساب الكمي للأحماض الأمينية في السوائل الحياتية مهم من الناحيتين الكيميائية الحياتية، وتشخيص الأمراض.

إن الطريقة المالوفة للحساب الكمي للأحماض الأمينية تعتمد على استعمال التبادل الأيوني الموجب لفصل الأحماض الأمينية يتبعها التفاعل مع الننهايدرن والفلورسكامين (Fluorescamine)، والدانسيل كلورايد.

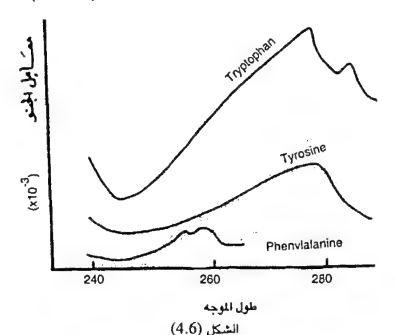
تبلغ حساسية الغلورسكامين 10 - 100 مرة بقدر طريقة الننهايدرن حيث تستطيع الأخيرة قياس 3 -10 مول من الحامض الأميني.

يتـقـاعل القلورسكامين مع الأحماض الأمينية بدرجة حرارة الغرفة لتعطي ناتجاً متالفاً.

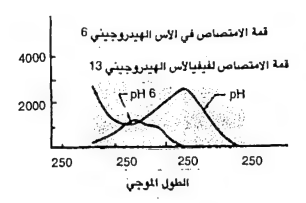
# 6 - 5 امتصاص الأشعة فوق البنفسجية للأحماض الأمينية الاروماتيكية

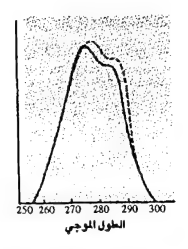
تمتص الأحماض الاروماتيكية (التربتوفان، الثايروسين، الهستيدين، والفنيل الانين) الأشعة فوق البنفسجية (انظر الشكل 6 - 3)، ويعود معظم امتصاص البروتينات في الأشعة فوق بنفسجية إلى وجود: (التربتوفان والتايروسين والفنيل الانين).

الشكل (3.6) العلاقة بين طول الموجة ومعامل الخبو (الامتصاص)



طيف الامتصاص للتايروسين عندما يتم ذلك في اس هيدروجيني13,6 ويلاحظ أن كل من من  $\epsilon, \lambda_{max}$  عندما يتفكك الهيدروكسيل الغينولي





الشكل (5.6)

تأثير قطبية المذيب على طيف التايروسين

الذبيات : الماء (الخط الصلب) و 20% من الابتلين كالايكول (الخط الأفاقي الصغير). بالحظ ان مناك زيادة في المذبب الأقل قطبية . عن :

Physical Biochemistry, Applications to Biochemistry and Molecular Biology.

# 6-6 فصل الأحماض الأمينية

### 6 - 6 - 1 كروموتوغرافيا التبادل الأيوني Ion - exchange chromotography

تستعمل كروموتوغرافيا التبادل الأيوني بصورة واسعة لفصل وتحليل خليط من الأحماض الأمينية، وإن الراتنج ذو التبادل الأيوني هو الأكثر استعمالا لهذا الغرض هو الراتنج التبادل الأيوني الموجب (Dowex- 50) (الستايرين المتعدد) وأن التركيب البنائي للراتنج:

ويوضح خليطاً من الاحماض الامينية إلى العمود (50 -Dowex). وبعدها تشطف بواسطة الدارىء في اس هيدروجيني معين وقوة أيونية محددة تجذب الشحنات الموجبة للاحماض الامينية إلى الراتنج بواسطة قوى كهروستاتيكية إضافة إلى ذلك فالقرى الهيدروفوبية للاحماض الامينية في مناطق محددة تلتحم مع الحلقة البنزينية غير القطبية. ففي أي اس هيدوجيني، هناك جزء من الحامض الاميني يوجد بأشكال ذات شحنة موجبة، فالحامض الاميني ذو نسبة عالية من الد:  $\frac{(AA^0)}{(AA^0)}$  تتحرك خلال العمود بأبطأ من الحامض الاميني ذو صفات لا قطبية متساوية لكنها تملك نسبة واطئة من الد  $\frac{(AA^0)}{(AA^0)}$  وبصورة أخرى، فالحامض الاميني ذو النسبة الاوطأ من الدارهم) وبصورة أخرى، فالحامض الاميني ذو النسبة الاوطأ من الدارهم) وبصورة أخرى، فالحامض الاميني ذو النسبة الاوطأ من الدارهم) وبطنة قبل ذلك الذي يملك نسببة عالية (على فرض أنهما يمتلكان انجذابات متساوية لا قطبية نحو الراتنج).

ويعتمد في التقدير السريع للشحنة المؤثرة على الحامض الأميني بمقارنة pl مع الأس الهيدروجيني للدارىء وفق ما يلى:

$$\Delta p = pI \longrightarrow pH$$

وعندما تكون قيمة الـ  $\Delta p$  موجبة، فالحامض الأميني يحمل عندئذ شحنة موجبة نهائية ووفق صفات الراتنج، فالحامض الذي يتصف بـ  $\Delta p$  أكبر يرتبط بقوة أشد إلى هذا الراتنج من الحامض الأميني ذي  $\Delta p$  الأقل وعلى فـرض أنهما يحمـلان صفات هيدروفوبية متساوية.

وعندما تكون Δp سالبة، يحمل الحامض الأميني عندئذ شحنة سالبة، وبالتالي يتصف بانجذاب قليل نحو الراتنج.

### مثبال:

محلول يحتوي على الأحماض الأمينية التالية:

أ ـ حامض الاسبارتك pI = 2.98

ب ـ الكلايسين pI = 5.97

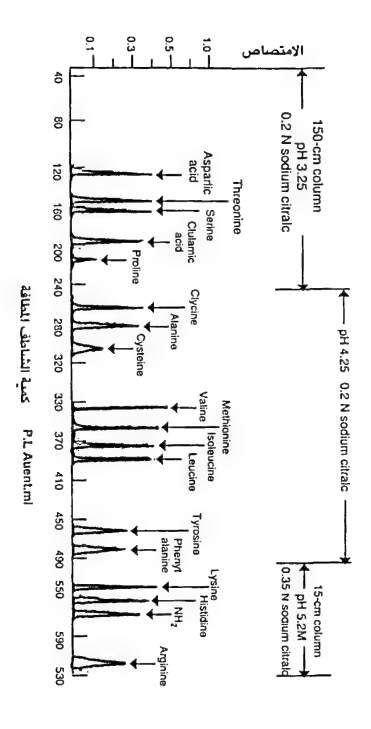
pI = 6.53	جـــــــ الثريونين	
pI = 5.98	د ـ الليوسين	
pI = 9.74	هـ ـ اللايسين	

أذيبت هذه الأحماض في محلول أسبه الهيدروجيني 3.0 (الدارىء المستعمل هو الستريت)، ووضعت على عمود فيه راتنج من نوع التبادل الأيوني الموجب- Dowex) (50 تم توازنه مع نفس الدارىء وشطف من العمود. ووفق صفات الأحماض الأمينية تنزل هذه الأحماض بترتيب خاص نشير إليها في أدناه:

- أ ـ حامض الاسبارتك يحمل شحنتين سالبتين ناتجتين من مجموعة الكاروبوكسيل وبالتالي، فله قيمة Δp واطئة أوطأ من بقية الاحماض الأمينية فعندئذ، ينزل هذا الحامض الأول ضمن هذه المجموعة.
- ب ـ ونظراً لاحــــواء الثريونين على قيمة أكبر من  $\frac{(AA^{\circ})}{(AA^{\circ})}$  بالنسبة إلى بقية الأحماض الأمينية المتعادلة واعلى قيمة من الــ  $\Delta p$  ونظراً لكونه ذا درجة قطبية عالية (OH) فهو ينزل بعد الأسبارتك وقبل كل من الكلايسين والالانين.
- جـ ـ ونظراً لكون الكلايسين والليوسين يحملان نفس قيمة الـ Δp، وأن الليوسين أكثر لا قطبية من الكلايسين وبالتالي ينزل الكلايسين قبل الليوسين .
- د ـ أما اللايسين في ملك شحنة مـ وجة مؤثرة عالية بسبب وجود مجموعة أمينية إضافية (pI=9.74) و ( $\Delta p=6.74$ )، لـ ذا يـنـزل اللايسين آخـ ده الاحماض الأمينية.

## 6 - 6 - 2 الترحيل الكهربائي

يمكن فحصل الاحماض الأمينية كمركبات ذات شحنة بطريقة تعتمد على حركتها المختلفة في المجال الكهربائي وتعتمد حركة الترحيل الكهربائي على نسبة المحنة الكتلة الكتلة ويمكن التعبير عن ذلك رياضياً وفق ما يلي :



الشكل (6 - 6)

$$\frac{-K\Delta P}{MW} = \frac{-K\Delta P}{MW}$$

$$\frac{K(pH - pI)}{MW} =$$

حيث يمثل K ثابتاً يتعلق بالفولتية والوسط، وتعرف قيمة الحركة الموجبة بكونها تمثل الاتجاه نحو القطب السالب.

ويمكن التعبير عن حركة الترحيل الكهربائي في أس هيدروجيني معين ووسط cm² x Volt-1 Sec-1 خاص بـ

وكما موضح أدناه:

cm<sup>2</sup> x Volt<sup>-1</sup> x Sec<sup>-1</sup>

مثال: ما هي حركة الترحيل الكهربائي النسبية للأحماض الأمينية التالية:

- الكلايسين.
- 2 ـ الليوسين .
- 3 حامض الاسبارتك .
- 4 ـ حامض الكلوتامك.
  - 5 اللايسين.

ني أس ميدروجيني 4.70 ؟

### الحل:

يتحدد اللايسين أسرع من بقية الاحماض الأمينية نحو القطب السالب يتبعها الكلايسين وبعدها الليوسين، أما الاسبارتك فيتحرك أسرع من الكلوتامك ونحو القطب الموجب. ويمكن توضيح الحسابات وفق الجدول التالي:

PH—PI		الوزن الجزيئي	الحامض
العركة MW	PI	MW	الأميثي
- 0.0345	9.74	146.2	اللايسين
- 0.0164	5.97	75.1	الكلايسين
- 0.0098	5.98	131.2	الليوسين
+ 0.0100	3.22	147.1	حامض الكلوتاميك
+ 0.0124	2.98	133.1	حامض الاسبارتك

# 6 - 6 - 3 البناء الحياتي للأحماض الأمينية

يجب توفر المصدر النتروجيني من النتروجين اللاعضوي لتكوين مجموعة الأمين، وكذلك المصدر الكربوني لهيكل الأحماض الأمينية، أما المصدر الكربوني فهو متنوع ويمكن اعتبار كل من المركبات التالية مصدراً مختصاً لبعض الأحماض الأمينية :

- (1) كليسيرك \_ 3 \_ فوسفات (Glyceric 3- p) : ويتكون منه السيستين "Cysteine". "Cystine" والسيرين "Serine". الكلايسين "Serine"
- (2) (الفاكيتوكلوتارك) α Ketoglutaric يتكون منه حامض الكلوتامك "Glutemic" والأحماض المشتقة عنه.
  - (3) (حامض البايرونك) "Pyruvic acid".
    - (4) (البنتوسات) "Pentroses"

# 6-7 تفاعلات الأحماض الأمينية

تعتمد التفاعلات الكيميائية التي تقوم بها الأحماض الأمينية على وجود:

- 1 مجموعة الكاربوكيل COOH.
  - ب مجموعة الأمين NH<sub>2</sub>،
- ج المجاميع الأخرى التي تعطي الصفات الخاصة بالأحماض الأمينية مثل الأميدازول، والثايول، والكوائيدينو SH, Guanidino, Imidazole .... الخ.

### 6 - 7 - 1 تفاعلات المجموعة الكاربوكسيلية

تقوم المجاميع الكربوكسيلية للأحماض الأمينية بالتفاعل لتكون الأميدات، الاسترات، وكذلك الهاليدات الحامضية :

### (1) مع القواعد:

عندما يستعمل هيدروكسيد الصوديوم "NaOH" للتفاعل مع الحمض الأميني يتكون ملح الصوديوم الذي يتأين إلى أيون الصوديوم والحمض الأميني.

### (2) فقدان مجموعة الكاربوكسيل:

عند تسخين الحامض الاسيني بوجود هيدروكسيد الباريوم أو ثنائي الفنيل الأسيني يزال ثاني أكسيد الكربون ويتكون الأمين الأولي الذي يقل ذرة كربون عن الحامض الأميني.

### (3) تكوين الأسترات:

تتغاعل الاحماض الأمينية مع الكحولات بوجود حامض الهيدروكلورك الجاف مكوناً الاستر المناسب (الاستر المثيل).

(4) يمكن اختزال الأحماض الأمينية الحرة وأسترتها بواسطة LiAIH4 المذاب بالأيثر إلى الكحولات المناسبة.

(5) تكوين كلورايدات الاحماض "Aminocyl chlorides" والـتـي تنتج من تفاعل مجموعة الكربوكسيل مع خامس كلوريد الفوسفور، بعد وقاية مجموعة الأمين بأستلتها بعده يعامل الأخير. ويمكن بعد ذلك إزالة مجموعة الاستيل بمعاملته بالهيدروكلوريك الجاف.

H—N—H

R—CH—COOH + (CH<sub>3</sub>CO)<sub>2</sub> O 
$$\longrightarrow$$
 CH<sub>3</sub> COOH

H

$$CH_3CO-N-H$$

$$R-C-COOH$$

$$H$$

$$PCl_5$$

$$CH_3CO-N-H$$

$$2HCl + R-CO-Cl + HCl + POCl_3$$

$$H$$

$$NH_3Cl$$

$$R-C-CO-Cl + CH_3CO-Cl$$

# (6) تفاعل الأحماض الأمينية مع الأمونيا:

تتفاعل الأحماض الأمينية مع الأمونيا مكونة الأميدات من خلال مجموعة R— $CHNH_2 + NH_2 \longrightarrow RCHNH_2 CONH_2$  : الكاربوكسيل : COOH

وكما تستكون الأميدات من تفاعل أسترات الأحماض الأمينية مع الكحول أو الأمونيا اللامائي (Amhydrous ammonia)

$$\begin{array}{ccc}
 & \text{NH}_2 & \text{NH}_2 \\
 & | & | & | \\
 & \text{R-C-COOC}_2\text{H}_5 + \text{HNH}_2 & \longrightarrow & \text{R-C-CO-NH}_2 \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | & | & | & | & | \\
 & | & | & | & | &$$

### 6 - 7 - 2 تفاعلات المجموعة الأمينية

### (1) مع الأحماض المعدنية :

يتفاعل الحمض الأميني مثلا مع حامض الهيدروكلوريك HCI مكوناً الحامض الأميني الهايدروكلورايد Amino acid HCI ، والاخير يتأين إلى أيون الحامض الأميني الموجب والكلورايد السالب حسب المعادلات التالية :

R—CH—COOH

NH<sub>2</sub>

+ HCl

R—CH—COOH

NH<sub>2</sub>+ HCl

$$\nabla$$

R—CH—COOH

 $\Gamma$ 

NH<sub>3</sub>+  $\Gamma$ 

# (2) أسيلة الأحماض الأمينية Acylation

: (Acetylation) acetic anhydride الأستلة (أ

حيث يتكون المشتق الاستيلي للحمض الأميني وحمض الخليك.

$$CH_3CO$$
  $R.CH.COOH$ 
 $R.CH.COOH$ 
 $R.CH.COOH$ 
 $R.CH.COOH$ 
 $CH_3CO$ 
 $CH_3CO$ 
 $CH_3CO$ 
 $CH_3COOH$ 
 $OOH$ 
 $OOH$ 

### ومع Benzyl chlouide

وعند اذابة الأحماض الأمينية الاسيلية N-acyl amino acids في حامض الكبريتيك يتكون مركبات الأوكسالونات أو لاكتونات azlactones أو Oxazolones

ومن أكثر المواد استعمالاً للمحافظة على مجموعة الأمين هو المركب البنزيل كلوروكاربونات Benzyl chlorocarbonate والذي يكون بعد تفاعله مع مجموعة الأمين البنزلوكسي كاربونيل Benzyloxy carbonyl

# (3) مثيلة الأحماض الأمينية Methylation of amino acids

يحدث هذا التفاعل باستعمال مصدر مثيلي مثل المثيل ايودايد "Methyliodide"، وثنائي المثيل الكبريتي Dimethylsulfate في مصلول قاعدي، ويمكن توضيح هذا التفاعل بالمعادلات التالية :

# (4) مع مادة فلورثنائي النتروبنزيل:

تتفاعل هذه المادة مع مجموعة الأمين وفي وسط قلوي ضعيف مكونة ثنائي النتروفنيل للحامض الأميني DNP amino acid) ذات

اللون الصغر المقاومة للتحليل المائي : باللون الصغر المقاومة للتحليل المائي : H
R—C—HN<sub>2</sub> + F

COOH

1-Fluro-2,4-dinitrobenzene

NO<sub>2</sub>

الحامض الأميني ثنائي الدنترو الفينيلي

NO<sub>2</sub> + H

NO<sub>2</sub> Dinitrophenylamino adid

(DNP aminoacid)

يستعمل هذا التفاعل لمعرفة الحمض الأميني الموجود في النهاية النتروجينية -N). (terminal)

### (5) تفاعل ادمان Edman reastion

تفاعل فينيل ايزوثايوسيانيت Phenyl isothiecyanate مع مجموعة الامينو (الفا) αـ NH2 في وسط قاعدى مكوناً فنيل ثايو هايدانشون

# (6) مع حمض النتروز Nitrous acid

$$\begin{array}{ccc}
NH_{2} & OH \\
| & | & | \\
R-C-COOH + HONO \longrightarrow R-C-COOH + N_{2} + H_{2}O \\
| & | & | & | \\
H & & H
\end{array}$$

ويسمى بتفاعل فان سلايك "Van slyke" والذي يتكون على اثره حامض الهيدروكسي مع النتروجين، والأخير يمكن قياسه لمعرفة عدد مجاميع الأمين الموجودة في المركب.

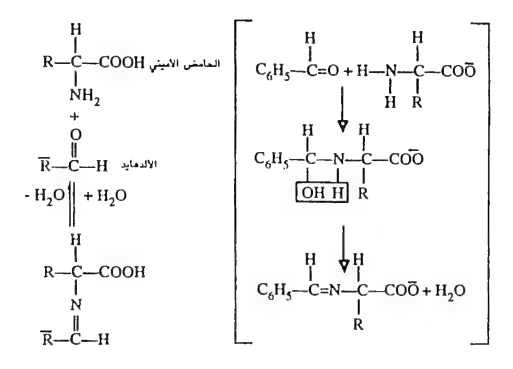
### "Ninhydrin" (النثهايدرن) مع (النثهايدرن)

يستعمل لتشخيص الأحماض الأمينية كمياً وبكميات صغيرة، فعند تسخين كميات إضافية من الننهايدرن مع حامض أميني يحمل مجموعة أمين منفردة في الموقع الفا مع مجموعة كربوكسيل منفردة ينتج من هذا التفاعل ثاني أوكسيد الكربون (CO<sub>2</sub>)، الأمونيا، ويتفاعل الأخير مع الننهايدرن Ninhydrin مكوناً مركباً لوئه أزرق أو بنفسجي، وتم تقدير هذه الأحماض كمياً إما بتقدير "CO2" المتصاعد أو اللون البنفسجي، بينما يتكون لون أصفر من الحامض الأميني البرولين.

CO 
$$\stackrel{\text{NH}_2}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{NH}_2}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{NH}_2}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{NH}_2}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{NH}_2}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{NH}_2}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{NH}_2}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{NH}_2}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{NH}_2}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{NH}_3}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{NH}_3}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{CO}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}}}{\stackrel{\text{CO}}}}{\stackrel{\text{CO}}}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}}}}{\stackrel{\text{CO}}}{\stackrel{\text{CO}}}}{\stackrel{\text{CO}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}$$

### (8) تكوين القواعد شف "Schiff"

تشفاعل الالدهايدات الاروماتيكية مع الاحماض الأمينية في محيط قاعدي مكونة (قواعد شيف).



# (9) مع الفورمالدهايد dimethylol amino acids

يضاف الفورمالدهايد إلى المجموعة الأمينية مكوناً:

# (10) مع ثاني أوكسيد الكربون:

عندما يمر ثاني أوكسيد الكربون في محيط قاعدي للحمض الأميني مكوناً الحامض الكاربامينو "Carboxy amino":

$$H-N-H$$
 $R-C-COO + O=C=O \longrightarrow R-C-COO + OH$ 
 $H$ 
 $H-N-COO$ 
 $H-N-COO$ 
 $H-N-COO$ 
 $H-N-COO$ 
 $H$ 
 $H$ 

ايون الكاربركسي امينو (Carboxy amino)

### (11) تكوين ثنائي الكيتوبابيريزين Diketopiperazines :

# 6 - 7 - 3 تفاعل الأحماض الأمينية الكبريتية

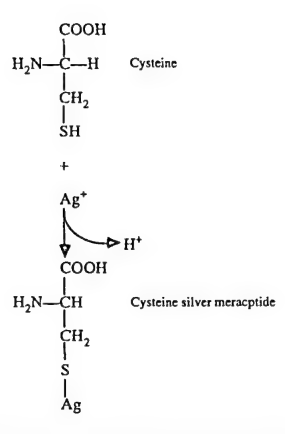
(1) تتعرض الأحماض (السبيستين والسيستاين) إلى الأكسدة والاختزال، فبالأكسدة يتحول السيستين Cysteine إلى السيستاين العكس :

يحدث الاخترال باستعمال الخارصين أو القصدير في وسط حامضي أو بواسطة

الصوديوم في الأصونيا، أو بواسطة سيانيد البوتاسيوم، أو كبريتيت الصوديوم. أما الاخترال في جريتيد (SH) مثل، الاخترال في جري باستعمال مركبات تحتوي على مجموعة كبريتيد (SH) مثل، حامض الثايوكلايكولك "thioglycolic" وفي وسط قلوي أو متعادل.

أما الأكسدة فتحصل بواسطة الأوكسجين في وسط قلوي ضعيف وفي وجود آثار من أملاح الحديد لتقوم بعمل مساعد :

(2) تفاعل السيستين Cysteine مع المعادن الثقيلة : يتفاعل السيستين Cysteine مع المعادن الثقيلة مثل Ag+, Hg+2 .:



(3) تقاس كمية الثايول في السيستين (Cysteine) الحرة في البيتيدات والبروتينات باستعمال طريقة ادمان (Edman) المعتمدة على التفاعل التالي :

بين الحامض الأميني الذي يحتوي على SH ومادة المد: مـ

+

5.5- Dithiobis- (2-nitro benzoic acid)

ني: الأس الهيدروجيني 8

+ السيستين Cysteine

Thionitrobenzoic acid

(يمتص عالياً في الطول الموجي 412 نانومتر)  $\lambda_{\rm max} = 412~{\rm nm}.$ 

Thionitrobenzoic (الثايونايتروبنژويك) (4) اخترال الحامض الأميني السستاين Cystine : يمكن اخترال هذا الحامض باستعمال مركابتوثيناول "mercaptoethanol" مكوناً جريئين من السستاين Cysteine حسب التفاعل التالى :

### 8 - 6 البيتيدات 8 - 6

وهي المركبات متعددة الاحماض الاسينية والمتصلة ببعضها بأواصر ببتيدية (Peptide bonds) وتلعب أدواراً مختلفة تعتمد على نوع المركب الببتيدي وتتكون الببتيدات في المجرى المعوي نتيجة هضم البروتينات بواسطة الإنزيمات البروتيزات "Proteases" التى تكسر الأصرة الببتيدية.

من المعروف أن الآصرة الببتيدية هي الوحيدة تساهمية النوع وقد استعملت الطرق الفيزيائية والكيميائية مثل تكسير الببتيدات بواسطة الإنزيمات أو المواد المختلفة الكيميائية والقياسات الفيزيائية المختلفة مثل، الامتصاص في منطقة الاشعة فوق البنقسجية والاشعة فوق الحمراء. إضافة إلى ذلك فإن الاشعة السينية قد أكدت وجود الأصرة الببتيدية.

تنشأ هذه الأصرة نشيبجة اتحاد مجموعتي الكاربوكسيل والأمين مع فقد جزيئة ماء.

عن Cell Biology Phillip sheeler Donald E. Bianchi

وتقسم هذه المركبات اعتماداً على عدد الأحماض الأمينية إلى:

أ .. ثنائية الببتيدات Dipeptides : وتتكون من وحدتين من الأحماض الأمينية.

ب ـ ثلاثية الببتيدات Tripeptides : تتكون من 3 وحدات من الأحماض الأمينية.

ج \_ رباعية الببتيدات Tetrapeptides : وتتكون من 4 وحدات من الأحماض الأمينية.

د - وهناك أمثلة أخرى مثل الخماسية، السداسية، السباعية ....الخ.

وهذه الأنواع المذكورة أعلاه تتبع مجموعة الببتيدات المحدودة (Oligopeptides). ويجب التأكيد هنا بأن عدد الأواصر الببتيدية أقل بواحد من عدد الأحماض الأمينية.

# 6 - 8 - 1 التركيب البنائي

السلسلة الببتيدية نهايتان الأولى تحتوي على وحدة حامض أميني ذات مجموعة أمين حرة وتسمى بـ (حمض أميني في النهاية الأمينية الأمينية (N-terminal amino acid)، أما النهاية الثانية، ففيها مجموعة كربوكسيل غير مرتبطة تسمى بالحامض الأميني في النهاية الكربوكسيلية (C-terminal amino acid).

# 6 - 8 - 2 الآصرة البيتيدية

تتميز هذه الأصرة بما يلي :

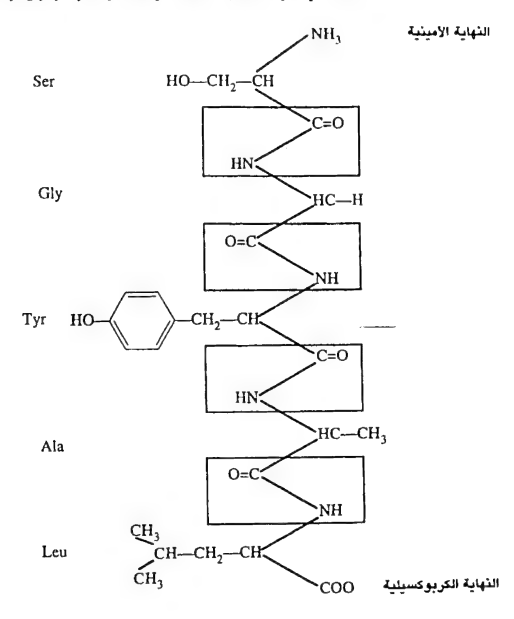
أ - تعتبر هذه الآصرة مزدوجة جزئياً .

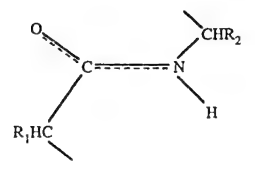
$$\begin{array}{cccc}
C & \overline{O} & \overline{O} \\
 & & & \\
-C & \overline{N} & \longrightarrow & -C = N^{\dagger} \\
 & & & H & & H
\end{array}$$

تتمتع بصفة الروزنانس

ب ـ نظرا لكون الآصرة الببتيدية N—O مردوجة، لذا فهي مستوية وتوجد بشكلين السروالترانس ويفضل الأخير نظراً لوجود الإعاقة الفراغية للمجموعة R بالشكل اسر:

# (التركيب البنائي للببتيدات الخماسية (النهاية النتروجينية والكربونية) Seryl glycyl tyrosyl alanyl leucine (Ser- Gly- Tyr- Ala- Leu)





جــ تقع الذرات الأربعة للأصرة الببتيدية وذرتي الألفا كاربون المتعاقبة في مستوى منفرد، وإن الـ H و O بشكل ترانس.

د \_ الأصرة الببتيدية صلبة إلا أن المستويات تدور حول الكاربون ألفا، أي لا توجد حرية للدوران حول الآصرة نفسها مما يجعل من الآصرة أن تكون مستوية.

### 6 - 8 - 3 الصفات القاعدية والحامضية للبيتيدات:

للببتيدات درجات انصهار عالية، مما يساعد على إمكانية تبلورها من المحاليل المتعادلة بشكل أيوني وقطبي الصنفات. تعود الصفات القاعدية والحامضية للببتيدات إلى المجاميع النشطة غير المكونة لأواصر ببتيدية، ونظراً لابتعاد المجاميع الأمينية الحرة عن المجاميع الكربوكسيلية الحرة أكثر من المسافة الموجودة في الحامض الأميني فإن هذا يؤدي إلى ضبعف في التنصادم الكهربائي وغيره بينهما وتصبح حينئذ قيم ثابت التفكك pK لمجاميع الألفا كاربوكسيل أكبر من المجاميع الكربوكسيلية نفسها الموجودة في الأحماض الأمينية، بينما هذا الشابت للمجاميع الأمينية أقل قيمة من تلك الموجودة في الأحماض الأمينية (انظر الجدول 6-5).

### تسحيح الببتيدات

إن حسابات الدارىء والتسحيح للببتيدات تتم بنفس الطريقة التي تتم بها الحساب بالنسبة للأحماض الأمينية والأحماض متعددة البروتون، وإن الحامض الأميني الذي يحمل المجاميع الكاربوكسيلية والتي تساهم في تكوين الآصرة الببتيدية لا يتم تسحيحها، كما إن التركيب البنائي للـ glutamyl seryl glutamylvalihe ذات

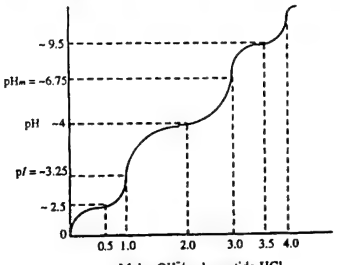
البروتونات تتميز بكون مجموعة الكاربوكسيل ألغا (α-COOH) لها 2.5= pKa . كما إن كل من الكاربوكسيل (كاما) γ COOH (كاما) بلغ 4.0 وإن المجموعة الأمين الكاربوكسيلية تصبح أكثر ضعفاً من ناحية الحموضة عند ارتباط مجموعة الأمين للفالين ضمن الأصرة الببتيدية. ويوضح الشكل (6 - 7) منحنى التسحيح النظري لهذه الببتيدات.

الجدول (6 - 5) ثابت التفكك للاحماض الأمينية والببتيدات

ثابت التفكك		اسم الحامض الأميني	
الألفا أمين	الألفا كاربوكسيل	او الببتيد	
9.6	2.34	Gly	
8.13	3.06	Gly-Gly	
7.91	3.26	Gly-Gly-Gly	
9.69	2.34	Ala	
7.44	3.42	Ala- Ala- Ala- Ala	
8.01	3.58	Ala- Ala- Lys- Ala	
8.60	2.81	Gly- Asp	

### منحنى التسحيح للبيتيد الرباعي

Glutamyl seryl glutamyl valine. (7 - 6) الشكل



Moles OH /mole peptide-HCl

$$pH_{m} = \frac{pK_{a1} + pK_{a2}}{2}$$
$$= \frac{2.18 + 8.95}{2}$$
$$= 5.57$$

ببتيد رباعي يحمل مجموعتين أيونيتين Alanyi glutamyl glycyl Iysine

Ala 
$$CH-CH_3$$
 $O=C$ 

Glu  $N-H$ 
 $CH-CH_2-CH_2-COO$ 
 $O=C$ 
 $NH$ 

Gly  $CH_2$ 
 $O=C$ 
 $N-H$ 

Lys  $CH-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-NH_3$ 

# 9 - 6 تسلسل الببتيدات المتعددة Polypeptides

وهي السلسلة الببتيدية الطويلة التي تحتوي على عدد كبير من الأواصر الببتيدية، ويمكن تسمية هذه المركبات بالبروتينات إذا كنان عدد الأحماض الأمينية في هذه المركبات أكثر من (100 حامض أميني.

# 1 ـ التحلل المائي الجزئي للسلاسل الببتيدية المتعددة :

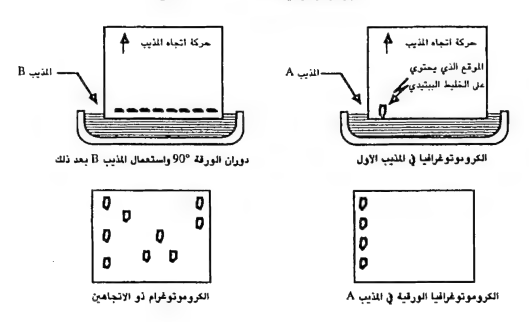
يتبع تشخيص النهايتين الكربونية والنتروجينية للسلسلة الببتيدية المتعددة قياس ترتيب الأحماض الأمينية، وذلك بتقطيع السلسلة إلى قطع صغيرة ببتيدية باستعمال التحلل المائي الحامضي، ويعتقد أن الطريقة الفضلى لعملية التحلل هذا هو استعمال الإنزيمات المحللة للأواصر الببتيدية مثل التربسين الموجود في الأمعاء الصغيرة الوارد من البنكرياس ويقوم هذا الإنزيم بتحليل الأواصر الببتيدية والتي تهب جزئها الكربوني من اللايسين أو الأرجنين وهناك إنزيمات أخرى كالكيموتريسن، والبيسين، والنيسين، والخير أحد الإنزيمات المحلله للأواصر الببتيدية والتي تقوم الاحماض الأمينية غير القطبية مثل الليوسين الدونات والايسوليوسين Leucine والفالين Valine بإهدار الجزء الأميني من الآصرة:

### 2 - فصل وتحليل الببتيدات:

إن عملية فصل خليط من الببتيدات اصعب من فصل خليط من الأحماض الأمينية لأن عدد الببتيدات الاحتمالية اكثر من الأحماض الأمينية في البروتينات، وتستعمل الكروموثوغرافيا الورقية في عملية الترحيل الكهربائية الورقية لهذا الغرض والكروموثوغرافيا ذات العمود عند استعمال الطريقة الورقية فيفضل الاعتماد على الطريقة ذات الاتجاهين ويفضل الخليط الببتيدي بالترحيل الكهربائي واتجاه واحد أولاً يتبعها الكروموثوغرافيا (أو الهجرة الكهربائية في درجة أس هيدروجيني اخرى)،

(انظر الشكل 6 - 8)، وبعد انتهاء العملية يمكن تشخيص الببتيدات المتحركة باستعمال صبغة الننهايدرن (Ninhydrin) :

الشكل (6 - 8) الكروموتوغرافيا الورقية ذات الاتجاهين



# 3 \_ قياس البناء الأولي للببتيدات

يشمل البناء الأولى للببتيدات التسلسل الخطي للأحماض الأمينية، ويمكن قياسه بطرق كيميائية متنوعة تختلف عن الطرق المستعملة لقياس البناء الأولى للبروتينات :

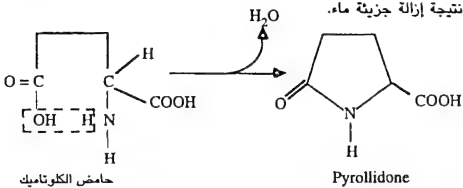
- 1) قياس عدد وأنواع الأحماض الأمينية.
  - 2) قياس تتابع الأحماض الأمينية.
- (1) قياس عدد وأنواع الأحماض الأمينية:

يمكن إجراء عملية القياس بالطرق التالية :

#### ١ ــ التحلل المائي :

تستعمل إحدى الطرق التالية :

ا ــ التحال المائي بالحامض: بدرجات حرارة 110 م لمدة 20 - 70 ساعة في حامض الهيدروكلوريك (6 عياري) ويستعمل لهذا الغرض أنابيب مفرغة. ومن مضار هذه الطريقة هي تحطيم كل من التربتوفان وكميات متفاوتة من السيرين والثريونين (Threonine)، كما يصيب الكلوتامين والاستاراجين إزالة لمجموعته الأمينية اضافة إلى ذلك يتحول حامض الكلوتاميك إلى البيروليدون "Pyrollidone"



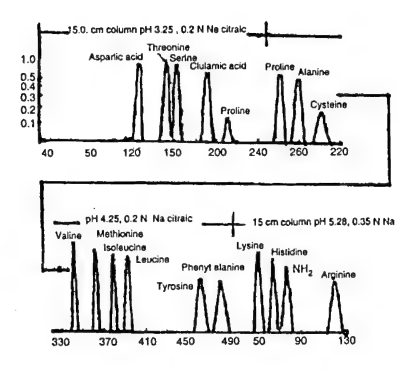
واخيرا توجد احماض أمينية أخرى تتحول إلى البايبيريزين ثنائي الكيتو ذي الشكل الحلقي، وذلك بفقدان جزيئة ماء وتفاعل جزيئيتين من هذه الأحماض.

- 2 التحلل المائي بالقاعدة: وتستعمل للتعويض عن حامض التربتوفان حيث لا يتكسر بهذه الطريقة بينما يصيب التكسير الاحماض سيرين، الشريونين (Cysteine).
- 3 التحلل المائي بالإنزيمات: تستعمل الإنزيمات التي تسمى بـ البيتيديزز -Pronase الأواصر dases مثل سبتيلسن Subtilsin والبرونيز Pronase والتي تقوم بتحطيم الأواصر البيتيدية إلا أن سرعة التفاعل بهذه الطريقة أقل من التحلل المائي بالاحماض، كما أن هناك إنزيمات أسرع مثل تريبسن وكيموتربسين.

كما يمكن فحصل الخليط الببتيدي باستعمال الكروموتوغرافيا العمودية التي تحتوي الراتنجات ذات التبادل الايوني، ويحكن كذلك استعمال محلل الاحماض

الأمينية لنفس الغرض والتي تعتمد على الصفات الحامضية والقاعدية للأحماض الأمينية الناتجة من التحلل المائي للببتيدات، وحسب ما موضح في الشكل (6 - 9).

الشكل (6 - 9) تحليل الاحماض الامينية باستعمال الراتنجات ذات التبادل الايوني بجهاز محلل الاحماض الامينية الارتوماتيكي



# فصل وتشخيص الأحماض الأمينية

يمكن فصل هذه الأحماض الناتجة من التحلل المائي للببتيدات بطرق مختلفة منها كروموتوغرافيا بأنواعها مختلفة الأعمدة، الورق، الغاز السائل.

#### قياس تتابع الأحماض الأمينية

الحسرة

ويشمل هذا الموضوع الطرق المختلفة لقياس هذا التتابع وتستعمل نفس الطرق المستعملة من قبل سانجر Frederik sanger وغيره لدراسة التتابع للأحماض الامينية في البروتينات، وقد استعمل للغرض هذا الهورمون الانسولين.

# (1) تشخيص الأحماض الأمينية في النهاية النتروجينية :

أ ـ استعمال مادة Dansyl chloride : ونظرًا لوجود مجموعة الدانسيل Dansyl التالفية (Fluorescent)، لذا فمن المكن إيجاد وقياس كميات قليلة من المشتقات الدانسيلية "Dansyl derivatives" للحامض الاميني في النهاية النتروجينية، وتعتبر هذه الطريقة من اكثر الطرق دقة وحساسية :

- 258 -

Dansl Tripeptide

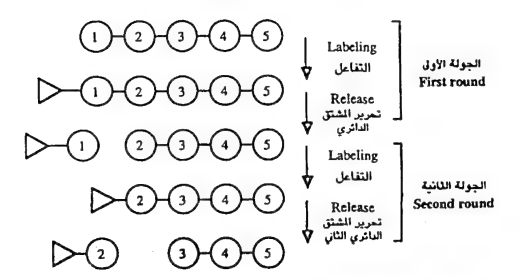
Tripeptide

 $NO_2$ NO2  $NO_2$  $NO_2$ NO<sub>2</sub> NO2 NH NHCOOH NH2 COOH NH2 COOH  $NH_2$ -CH R<sub>4</sub>—CH COOH COOH COOH البيتيد الرباعي 2,4 - Dinitrophenyl الأحماض الأمينية Tetrapeptide Tetrapeptide الحسرة

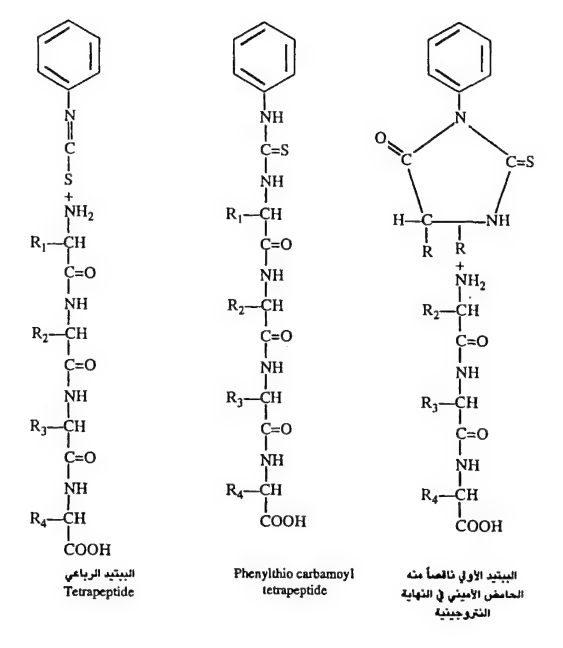
# جــ التفاعل مع مادة الفنيل ايسونايوسيانيت Phenyl iso thio cyanate (تفاعل ادمان Edman)

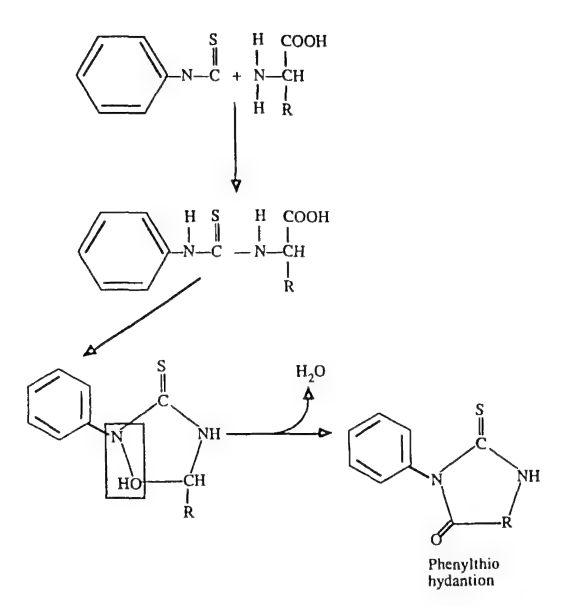
اقتراع ادمان طريقة تعتمد على التفاعل بين النهاية الأمينية ومادة الفنيل السموثايوسيانيت يتبعها تكسير الآصرة الببتيدية المجاورة فقط، وبالتعاقب يمكن ان تتفاعل النهاية الأمينية الجديدة مع نفس المادة. ويشترط لتفاعل المجموعة الأمينية ان تكون بدون شحنة لكي تكون أولاً مشتق الفنيل ثايوكاربوميل -Phenyl thio carbo "اmyl للبيتيد، يتبع ذلك تحت ظروف حامضية معتدلة تحرر الببتيد ناقصاً منها الحامض الأميني في النهاية النتروجينية والمشتق الحلقي المسمى بالفنيل ثايوهيدانتيون للحامض الأميني الموجود في النهاية النتروجينية، ويمكن تشخيصه ليدلنا على طبيعة الحامض الأميني الموجود في النهاية النتروجينية :

التكسير الببتيدي بطريقة ادمان EDMAN DEGRADATION



عن Biochemistry by Stryer



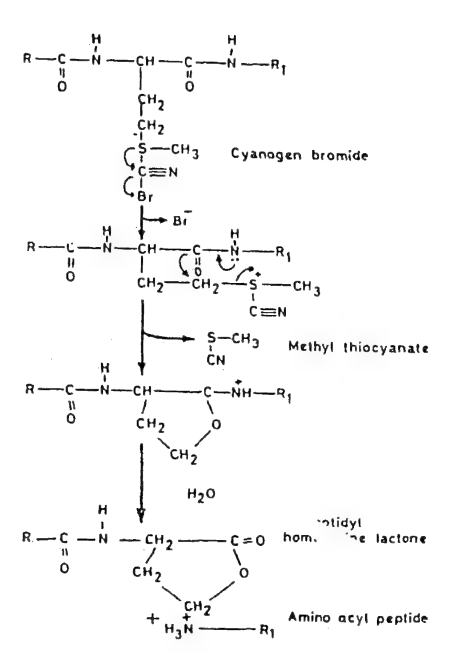


## د ـ التفاعل مع Phosgene

N-Carboxy anhydride

# ذ ـ استعمال مادة السيانوجين برومايد cyanogen bromide

تشطر السلاسل الببتيدية المتعددة وبالأخص على الجانب الكاربوكسيلي للحامض المثيونين مكونة الببتيدات مع الهوموسيرين اللاكتوني في الموقع النهائي الكربوني:



#### هـ مع الإنزيمات الامينوبيتيدين Aminopeptidases

تحضر هذه الإنزيمات بإزالة الأحماض في النهايتين النتروجينية والكربوكسيلية بالتعاقب.

## و - مع الإنزيمات الاندوببتيديز Endopeptidases

تساهم الإنزيمات بفصل الأحماض الأمينية كل حسب موقعه:

### 2 - تشخيص مكونات النهاية الكربونية للببتيدات

أ - من المكن تصويل الصامض الأميني في النهاية الكربونية للببتيدات بوجود اللثيوم بورهيدرايد Lithium borohydride إلى الكصول الأميني عند التحلل المائي معتمدا على نوع الصامض الأميني الموجود في النهاية الكربونية. ومن المكن تشخيص هذه المكونات بالطرق الكروموتوغرافية، أما المكونات الأولى الناتجة فتوجد بشكل أحماض أمينية حرة.

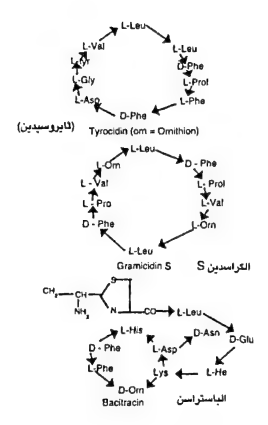
تحلل هذه الطريقة جميع الأواصر البيتيدية عبدا الأحماض الأمينية في النهاية الكربونية إلى الهايدرازيد ويظهر الحامض الأميني في النهاية الكربونية كحامض أميني حر ويمكن تشخيصه كروموتوغرافياً.

### 6 - 10 الببتيدات غير البروتينية:

بالإضافة إلى الببتيدات التي تستخلص من التحلل المائي للبروتينات هناك الكثير منها غير مشتقة من البروتينات بل توجد بصورة حرة تحتلف عن الببتيدات البروتينية، فمثلا هناك الكلوتاثايون "Glutathione" في خلايا الحيوانات التي تحتوي على حامض الكلوتاميك والذي يرتبط بآصرة ببتيدية غير طبيعية تشمل الكاما كاربوكسيل وليست الالفا، أما الكارنوسين (Carnosine) فتتحتوي على الاحماض الأمينية من نوع بيتا وتستخرج من العضلات، أما التايروسيدين A فتحتوي على حامض أميني من نوع D وكما هو معروف فالاحماض الأمينية من نوع D لا توجد في البروتينات.

وهناك الكثير من المضادات الصيوية Artibioties التي توجد بشكل ببتيدي ومنها:

.Amidomycin	1 - الاميدومايسين
.Efamycin	2 ـ الافامايسين
.Valiomycin	3 ـ فاليومايسين
.Gramicidin	4 ـ كراميسيدين
Bacitracin	5 ـ باستراسن
. Tyrpcodom A	6 ـ ئايروسيدين



Glutathione (γ - glutamyl - cysteinyl- glycine)

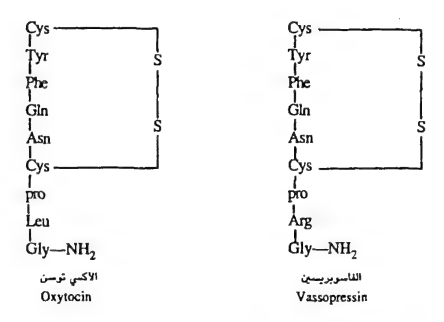
Arg- Pro- Pro- Gly- Phe- Ser- Pro- Phe- Arg

Bradykinin

Lys- Arg- Pro- Pro- Gly- Phe- Ser- Pro- Phe- Arg

Kallidin

Carnosine (β- alanyl histidine) الكارنوسين



ومن الببتيدات من تقوم بنشاط هرموني مثل عامل تحت المهاد (Hypothalamic) الذي يقوم بتحديد الهرمون الثايروتروبك المدق Tyrotropich في الغدة النخامية والاكستوسن Oxytocin والفاسويريسن

## العامل المحرر للثايروتروبن Thyrotropin releasing factor

يتكون هذا العامل بواسطة غدة تحت المهاد Hypothalamus

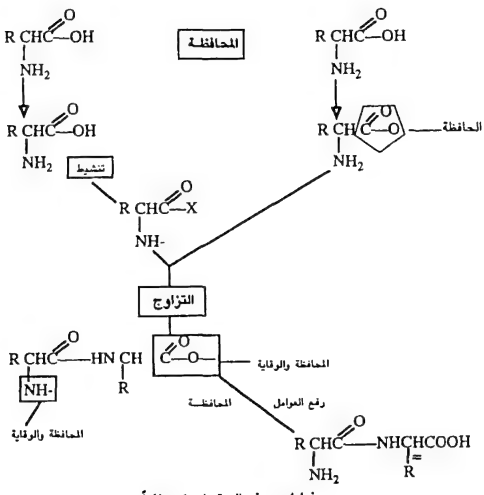
نوع وتركيب الببتيد واهميته الحياتية

الأهبية الحياتية	عدد جزيئات الحمض الأميني	<b>.</b>	الببت
عامل مختزل	3	Glutathione	(الكلونانايون)
هرمون ميزان الماء	9	Vassopressin	فازويريسن
ينشط تقلصات الرحم	9	Oxytocin	الاكستوسن
عامل مهيط لضغط الدم	9	Brady Kinin	برادي كينن
مضاد حيوي	10	Gramicidkin	الكرامسيدين
	12	Bacitracin	باستراسن
ينشط من تبدد الصبغات		لميلانن	الهورمون المنشط ا
	18	Melanocyte Stimulating Hor-	
		mone (NSH)	

# 6 - 11 طرق تكوين الببتيدات كيميائياً

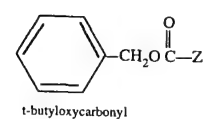
تعتمد هذه الطرق على ارتباط مجموعة الكاربوكسيل لأحد الأحماض الأمينية مع مجموعة الأمين للحامض الثاني ونظرا لوجود مجموعة أمين وكربوكسيل لكل حامض، لذا فهناك صمعوبة تحديد المجاميع التي تتفاعل، وعليه يجب المحافظة على مجموعة منها حتى لا تدخل في التفاعلات حسب المخطط التالي:

المحافظة على مجموعة الأمين في النهاية النتروجينية وكذلك مجموعة الكاربوكسيل في النهاية الكربونية والمجاميع الأخرى الموجودة مثل الثايول وغيرها باستعمال المركبات التي ذكرت سابقاً:



خطوات صنع الببتيدات كيميائياً

Carbobensylexyl (1)



(2)

$$\begin{bmatrix} & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ &$$

Phytolyl (3)

Tosyl (4)

Trifluoroacetyl (5)

ك الاسترات 

CH<sub>3</sub>O− المثيل 

CH<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>O− الاثيل 

CH<sub>2</sub>−O− 

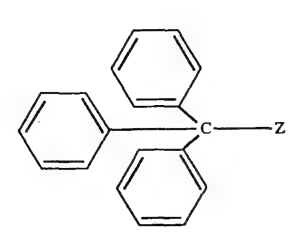
O<sub>3</sub>N− CH<sub>2</sub>−O−

CH<sub>3</sub>

CH<sub>3</sub>

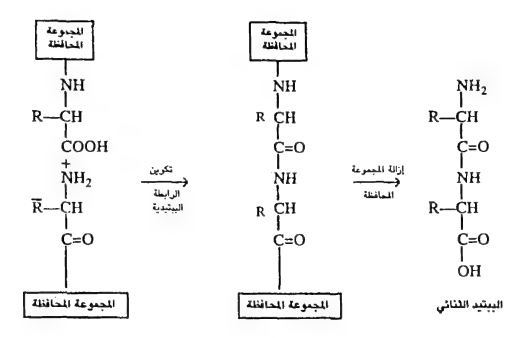
CH<sub>3</sub>

الترت بيوتيل



H<sub>3</sub>C-

CH<sub>3</sub>



ويتحول هذا المركب إلى الحامض الكلوريدي باستعمال:

ويتحد الأخير مع الحامض الأميني.

ويمكن إزالة مجموعة Carbobenzoxy وذلك باستعمال الهيدروجين بوجود -Pal ويمكن إزالة مجموعة CO<sub>2</sub> وذلك بإزالة التولوين و CO<sub>2</sub>

وإذا كان الغرض هو تكوين الببتيد الثلاثي فيضاف إلى (A) الهالوجين ويضاف إليه حمض أميني آخر.

#### المصادر

- (1) Lehninger Principles of Biochemistry worth Publishers, Inc, 1982
- (2) Text Book of Biochemistry by west and Todd.
- (3) Biochemical culculations 2 nd edition Irwin H. Segal 1976.
- (4) Text Book of Biochemistry with clinical correlations Thomas M. Devlin 1986.
- (5) Physical Biochemistry, applications to Biochemistry and Molecular Biology.

  David Freifelder
- (6) Physical Biochemistry, Daved Freifelder W.H. Freeman and Co.

(8) Biochemistry, Geoffrey zubay, macdillan Publishing Company, Secend edition, 1988.

المصل السابع

# 7-1 الأدوار الوظيفية للبروتينات

تقوم البروتينات بوظائف أساسية متنوعة في الكائنات الشدية، وتقسم هذه الوظائف إلى مجموعتين:

أ ـ الوظائف الديناميكية

ب .. الوظائف التركيبية

وتتضمن الوظائف الديناميكية للبروتينات: النقل، السيطرة الحياتية، التقلص والتحفيز للتفاعلات الحياتية، أو الوظائف التركيبية فتتمثل بالقالب البنائي للعظام والانسجة الرابطة. من المجاميع البروتينية المهمة للبروتينات الديناميكية الإنزيمات، وكذلك الهيموغلوبين والمايوكلوين اللذان يقومان بوظيفة نقل الأوكسجين في الدم والفضلات بالتعاقب، كما يقوم الترانسفيرين بنقل الحديد في الدم وهناك بروتينات اخرى تقوم بنقل الهورمونات والادوية والمركبات السمية، إضافة إلى ذلك تقوم البروتينات بوظائف حماية مثل الكلوبيلينات المناعية، والانترفيرون ضد الالتهاب البكتيري والفيروسي، كما يقوم البروتين المسمى بالفابيون والذي يتكون عند الحاجة إليه بوقف النزيف الدموي عند حصول جرح النظام الوعائي.

هناك العديد من الهرمونات ذات طبيعة بروتينية مثل الانسولين، والثايروترين، والسوماتوتروين (هورمون النمو)، الهورمون اللوتيني والهورمون المنشط Follicle) (stimulatiog harmone كما أن هناك هورمونات عديده تتصف بكونها نموذجاً بروتينياً ذا وزن جزيئي واطىء، أقل من 5000 وتسمى بالببتيدات ومنها، الادرينوكورتيكو تروين والهورمون المضاد للتبول والكاليستميوتن.

كما أن لبعض البروتينات صفات خاصة تجعلها تقوم بدور مهم في التقلص العضلي ومنها المايوسن والاكتن، وهناك بروتينات تقوم بوظائف السيطرة وتنظيم الجين ووظائفه من ناحيتي الاستنساخ والترجمة، ومنها البروتينات الهستونية المرتبطة بالد. ن. 1.

#### 1 ـ التحليز Catalysis

ويتضمن التفاعلات الكيميائية التي تحفز بواسطة الإنزيمات التي هي أكثر البروتينات خصوصية علما بأن جميع التفاعلات الكيميائية للجزيئات الحياتية العضوية في الخلية تحفز بواسطة الإنزيمات. ويوجد في الوقت الحاضر أكثر من 2000 إنزيم مختلف، كل واحد منها يستطيع أن يحفز نوعاً متميزاً من التفاعل الكيميائي، وقد تم اكتشافها في مختلف أشكال الحياة.

#### 2 \_ البروتينات الناقلة Transport proteins

تقوم البروتينات الناقلة في بلازما الدم بالارتباط وحمل الجزئيات أو الأيونات من عضو إلى آخر، كما يتم نقل المركبات الوسطية بين الأعضاء والأنسجة.

- أ ـ الهيموغلوبين ينقل الغازات: يرتبط الهيموغلوبين في خلايا الدم الحمراء بالأوكسجين عندما يمر الدم خلال الرئتين ويحمله إلى الانسجة المحيطة، حيث هناك يتحور الأوكسجين ليقوم باكسده المواد الغذائية لتوليد الطاقة.
- ب \_ البروتينات الدهنية Lipo proteins : تحمل هذه البروتينات الدهنيات من الكبد إلى اعضاء أخرى مثل بيتا \_ I \_ ليبوبروتين  $\beta$  Lipo protein .

#### جـ ـ بروتينات أخرى :

- 1 هـناك بروتينات مـوجـودة في الأغـشـية الخلوية تتكيف لكي ترتبط وتنقل الكلوكـوز، وكـذلك الأحماض الأمـينية، والمواد الغذائية الأخرى خلال الغشاء إلى داخل الخليلة.
- 2 ـ كما أن هناك بروتينات كالساية وكرومات التي تنقل الالكترونات والإنزيم البيرميز (permease) الذي ينقل المركبات الوسطية، إضافة إلى البومين مصل الدم والمايوكلوبين.

### 3 - البروتينات الخازنة Storage proteins

تعتبر البروتينات المسماة بالغذائية من مكونات البذور للعديد من النباتات حيث تخزن هناك ويستفاد منها من أجل نمو الجنين النباني، كما أن البومين البيض

(Ovalbumin) بروتين رئيس لبياض البيض، والكازين الموجود في الحليب هي أمثلة أخسرى على البروتين الغذائية، ويقوم البروتين المسمى بالفيرتين "Ferritin" الموجود في الانسجة الحيوانية بخزن الحديد.

### 4 ـ البروتينات المتحركة والمتقلصة Contractile or Motile Proteins

لبعض البروتينات القدرة لكي تتقلص وتتغير شكلها حيث أن كل من الاكتن والمايوسن (Actin and Myosin) عبارة عن بروتينات خيطية تلعب دوراً في نظام التقلص "Contractile system" للعضيلات الهيكلية، وكذلك في الخلايا غير العضلية، إضافة إلى ذلك هناك بروتينات أخرى ضمن هذا الجزء مثل التيوبلين "Tubulin" والدينين "Dynein"

#### 5 ـ البروتينات التركيبية Structural Proteins

# 6 ـ البروتينات الدافعة وآليات الدفاع عن الجسم:

يدافع العديد من البروتينات عن الكائنات الحسية ضد الغزو الذي يتم من قبل أنواع أخرى، كما تحمي الكائن الحي من الجروح عن طريق البروتينات الكلوبيلينية المناعية (immunoglobulin) أو الأجسام المضادة \_ "antibodies" والتي هي عبارة عن بروتينات متخصصة تبني حياتها بواسطة اللمفوسايت. كما أن هناك الفيبرنوجين والثرومبن والتي هي بروتينات جلطة الدم التي تمنع فقدان الدم عند الجرح. كما

تظهر سموم الحية وذيفان البكتيريا والبروتينات البنائية السمية مثل الريسن "ricin" كمدافع من الناحية الوظيفية.

#### 7 - البروتينات المنظمة

تساهم بعض البروتينات بتنظيم النشاط الوظيفي والخلوي ومنها الهورمونات كالانسولين الذي ينظم العمليات الحياتية للسكر والذي يسبب نقصانه مرض السكر، وكذلك هورمون النمو من الغده النخامية وهرمونان جنب الغده الدرقية التي تنظم نقل الغوسفات والكالسيوم، إضافة إلى ذلك تقوم البروتينات كمستلمات الغشاء الخلوى "Cell membrane receptors".

## 8 - البروتينات الأخرى

أ ـ نقل الاستجابة العصبية عن طريق بعض البروتينات التي تتصرف كناقلات وأجهزة للإثارة.

ب ـ بعض البروتينات المسماة بالمونيان Monellin الموجودة في النباتات الأفريقية لها طعم حلو والتي تتصف بكونها غير دهنية وليست سمية.

# التحليلات الكيمياوية الحياتية للبروتينات:

تتركز التحليلات الكيميائية الحياتية للبروتينات في المختبرات الكيميائية السريرية على بعض أنواع البروتينات الذائبة في :

1 \_ مصل الدم، ب \_ البول، ج \_ سائل النخاع الشوكي.

بروتينات البلازما: تتراوح كمية البروتين الكلية في بلازما دم الاشخاص الطبيعية 15.6 - 20 ملي مكافء/ لتر تقديباً (6 - 8 غم/100سم3)، وتقسم بروتينات البلازما إلى جزئين رئيسيين وجزء ثالث اقل تركيزاً.

1 - الزلال "الالبومين" (4 - 5.7 غم/100سم3) في الحالة الطبيعية.

ب - الكلوبيلين (1.5 - 3 غم /100 سم3) في الحالة الطبيعية.

ج - الغابيرنوجين (0.1 - 0.5 غم/سم3) في الحالة الطبيعية.

## بروتينات مصل الدم: يمكن تقسيم هذه البروتينات إلى:

أ ـ البروتين الكلى: 1 ـ الالبومين.

#### 2 - الكلوبيلين:

- (أ) الفا 1 كُلوبيلين
- (ب) الفا 2 كلوبيلين
  - (ج) بيتا كُلربيلين
- $(I_gA, I_gM, I_gG, I_gD, I_gE)$  کاما کُلوبیلین (د) کاما

# الأهمية السريرية للبروتينات ـ الحالات التي ترتفع فيها البروتينات:

- 1 \_ الانكار (الجفاف) .
- 2 ـ الأمراض السرطانية (الورم النخاعي المضاعف).

#### الحالات التي ينخفض فيها مستوى البروتينات:

- امراض الكلية "التهاب الكلية المتزامن".
  - 2 ـ حالات الحروق.
  - 3 ـ حالات النزف الدموى الشديد.
- 4- في بعض الأمراض المعوية التي يتعطل فيها الامتصاص:

#### الالبومين:

- القيمة الطبيعية (3.5 5:0 غم/ 100 سم3) من مصل الدم.
- ب ـ ينخفض في 1 ـ مرض تليف الكبد ، 2 ـ التهاب الكلية المتزامن.

#### الفا 1 كلوبيلين:

- ١ ـ القيمة الطبيعية (17% 33%) .
  - ب ـ يزداد في التفاعل المحدد.

# 7-2 تقسيم البروتينات

يمكن تقسيم البروتينات اعتماداً على قابلية الذوبان والتخثر والترسيب وشكلها العام ونواتج التحلل المائي إلى :

1 ـ البروتينات البسيطة Simple proteins

ب \_ البروتينات المرتبطة Conjugated proteins

ج \_ البروتينات المشتقة Derived proteins

#### البروتينات البسيطة:

تتكون نتيجة التحلل المائي أحماضاً أمينية من نوع الغا وتقسم إلى :

#### 1 ـ البروتينات الليفية Fibrous proteins

تظهر البروتينات بشكل الياف لا تذوب في الماء والأحماض والقواعد والكحولات ولها وزن جزيئي مرتفع تعمل بشكل دعامة أو هيكل للجسم ولها قابلية مطاطبة، ومن الأمثلة عليها الكولاجين "Collagens" والالاستين "elastins" الكيراتين (بروتين الشعر والصوف) إضافة إلى ذلك يعتبر البروتين الفايبرن "Fibrin" الذي يتكون عند تجلط الدم أحد البروتينات الليفية.

الكولاجين: يوجد الكولاجين في الانسجة الضامة والرابطة في العظام والجلود والاوتار العضلية ويعتبر رئيسياً في الانسجة الرابطة والجلد والعظام ويتحول إلى مادة جلاتينية سبهلة الهضم عند غليبانه في الماء والحامض المخفف أو القباعدة. والكولاجين خالي من التبايروسين ويحتوي على نسبة ضئيلة من حامض السستيئن والسستياين ولايحتوي على التربتوفانات بل على نسبة كبيرة من البرولين (25%) و (25%) من الكلايسين أما الهيدروكي برولين فنسبته مرتفعة.



(الكولاجين)

ويتم تسلسل الأحماض الأمينية وفق ترتيب خاص يكون فيه الحامض الأميني الكلايسين موجود في كل موقع ثالث من هذه الأحماض، كما إن الحلزون التلاثي (Triple helix) في للمكولامن مترابطة بواسطة الأواصر الهيدروجينية بين البرولين والهيدروكسي برولين في سلاسل منقصلة.

والكبراتين الف يعطي بالتحليل المائي الأحماض الأسينية الهستدين Lysine والكبراتين الف يعطي بالتحليل المائي الأحماض الأسينية السبة. (الارجنين) Arginine بنسب 1: 4: 12 ، بينما الكبراتين بيتا لا تعطى هذه النسبة.

#### 2 - البروتينات المشتقة

هي البروتينات التي تتكون نتيجة تاثير بعض العوامل الطبيعية أو الكيميائية على البروتينات وتغير من تركيبها الطبيعي ولكنها تحتفظ بخواصها العامة المميزة، ومن الأستلة على هذا النوع زلال البيض المترسب بتأثير الصرارة. ويطلق على البروتينات المتحللة بالإنزيمات مثل بروتين ميتا "Metaprot"، وبروتيوز "Proteose"، والببتون "Pepton"، بالبروتينات المشتقة أيضاً.

- □ بروتينات المينا Metaproteins : عديمة الذوبان في الماء والأحماض المعدنية المركزة أو محاليل الأملاح المعادلة، ولكنها تذوب في الأحماض المعدنية أو القلويات المخففة.
- □ البيتونات Peptones : تدوب هذه المركبات في الماء ولا تتكتل في الحرارة ولا تترسب في الأملاح بل في حامض التانك وخلات الرصاص .
- البروتيوزات Proteoses : وهـ و الـنوع الذي يذوب في الماء ولا يتـ جلط بالحـرارة ويترسب بالتـ بع النصفي بكبريتات الأمونيوم وحامض النتريك المركز يسمى بـ (البروتيوز الثانوية) Secondary proteoses أما الأولية Puimary proteoses فهي تـذوب في الماء، أيضاً ولا تتـ جلط بالحـرارة وتترسب بالتـ شـ بع الكامل لكبريتـات الأمونيوم.

#### 3 - البروتيئات المرتبطة Conjugated Proteins

ويمكن تسميتها المركبة أو المعشقة بارتباطها مع المركبات غير البروتينية، وقد تم

تسميتها استناداً إلى نوع المركبات غير البروتينية وحسب المجاميع التالية :

# i \_ البروتينات النووية Nucleo Proteins

وتعتبر من أهم المركبات التي تدخل في تركيب النواة الحيوانية والنباتية والأحياء الأخرى وتتكون من اتحاد بروتين بسيط مع حامض نووي، البروتين البسيط لهذه المجموعة هو (الهستون، البروتامين).

### ب ـ البروتينات الملونة Chromoproteins

ترتبط البروتينات البسبيطة مع مركبات ملونة تحتوي على عنصر أحد المعادن الشقيلة مثل البورفورين Prophrin، ويمكن تقسيم البروتينات هذه استناداً إلى ما تحتويه من المعادن. وترتبط المجاميع المرتبطة للبروتينات الملونة مثل مجاميع الهيم، الهيموغلوبين، والسايتوكرومات إلى الجزء الببتيدي المتعدد .

- (1) البروتينات التي تحتوي على الحديد مثل هيموغلوبين الدم ولونه أحمر، ويتكون من بروتين بسيط (الهستون) يرتبط مع مادة حمراء (الهيم)، وهناك الكلوروفيل الذي يحتوي على المغنسيوم والسيرولابلارمن الذي يحتوي على عنصر النحاس وهو ذو لون أزرق، وتقوم هذه البروتينات بنفس عمل الهيموغلوبين من حيث التنفس في دم الزواحف. وهناك امثلة أخرى مثل الفيريتين Ferritin والسايتوكروم Cytochrome ... الخ.
- (2) بروتينات لا تحتوي على المعادن، ومن أمثلتها البارزة هي البروتينات التي تحتوي على صبيغة الميلاتين الموجودة في الشعر، وكذلك البروتينات التي تساهم في عمل الشبكية والمسماة بالأرجوان البصري.

# ج ـ البروتينات الغوسفاتية Phospho proteins

ترتبط البروتينات البسيطة مع حامض الفوسيفوريك بشكل استرعن طريق الشرونين (Threonin) والسيرين Serine، ومن الامثلة على هذه المجموعة البروتينية الكازين "Cascin" للوجودة في الحليب والفايتلين "Vitellin" في صفار البيض. ومن صفاتها:

- (١) حامضية.
- (2) مصدر للجسم بالنسبة للفوسفور.
- (3) لا تنذوب في الماء أو محاليل الأملاح أو الأحماض المضففة، وتترسب بواسطة التشبع الكامل بكبريتات المغنيسيوم.

### د ـ البروتينات الكربوهيدراتية Glycoproteins د ـ البروتينات الكربوهيدراتية

وتعني الحلو (sweet) وهي مشتقة من الكلمة الإغريقية. وهي بروتينات حيوانية مرتبطة مع السكريات المتعددة مثل الهيبارين Heparin الذي يوجد في دم الثدييات والموسن Mucin الذي يتكون جيزئه السكري من وحدات سكرات أمينية مع وحدات سكرات مختلفة مثل حمض اليورونك Uroninc، كما يوجد في بعض الأحيان كل الكلوكوز Glucosamine المانوز Mannose والكلوكوزامين Glucosamine، تعطي هذه البروتينات كشفي بايوريت Biuret ، ومولش Molicu ، الأول للبروتينات والثاني للمواد الكربوهيدراتية.

#### ومن أنواعها:

- أ ـ الميوسن Mucin الموجود في اللعاب وفي الجسم الزجاجي للعين "Viteous humor" ويفرز من قبل الغدد اللعابية والمخاطية في القناة الهضمية، ويذوب في الماء وفي محاليل القلويات المختلفة.
- ب ـ المسيكويدات Mucoids أقل لزوجة من المسوسن Mucin، وتتركبز في الغضاريف والاربطة العنضلية Tendons والعظام والانسلجة الهاضلمة، وتقوم بتدعيم الانسجة وحمايتها تذوب في الماء والاحماض المختلفة والقلويات.
- ج ـ البروتينات المهمة الموجودة في بلازما الدم وعدد كبير من الإنزيمات والهورمونات.
- هـ ـ البروتينات الدهنية: وتوجد هذه البروتينات في أنسجة الحيوانات وفي بلازما الدم وأغلبها مكون لجدار الخلايا، وكذلك في صفار البيض مثل الفايتلين الدهني Lipo Vitelline، وتتكون نتيجة اتحاد البروتينات مع الدهون، ويمكن تقسيمها إلى أنواع متعددة اعتماداً على ما تحتويه من مادة دهنية.

جدول (7 - 1) انواع البروتينات المرتبطة مع اجزاء غير بروتينية

البروتين	الجزء اللابروتيني	البروتين
كازين في الحليب	المجموعة الغوسفوريلية	البروتين الفوسفاتي
		Phosoho protein
كاما _كلوبين / الدم	الكربوهيدرات	البروتين المخاطي
		Muco, Glyco protein
الغيرتين _ الحديد	المعادن	البروتينات المعدنية
		Metalloproteins
	اللسيئين، الكيفالين	البروتينات الدهنية
		Lipoproteins
	الاحماض الدهنية، الاحماض	البروتينات النووية
	النووية	Nucleoproteins
السكسينت ديهايدده _	النكليوتايدات الفلافينية	البروتينات الفلافينية
جينين		Flavoproteins
الهيموغلوبين	الهيم (اليورفيرن الحديد)	البروتينات الهيمية
		Hemoproteins

# ويمكن تقسيم البروتينات استناداً إلى قيمتها الحيوية إلى :

أ - بروتينات ذات قيمة حيوية عالية : وهي التي تزود الجسم بجميع ما يحتاجه من أحماض أمينية أساسية، وإذا لم يحصل الجسم على هذه الاحماض الامينية الضرورية في الغذاء، فإنه لا يمكن تعويضها بتناول كميات اضافية من الاحماض الأمينية غير الاسماسية. ومن الامثلة على هذا النوع من البروتينات : الحليب واللحم والبيض.

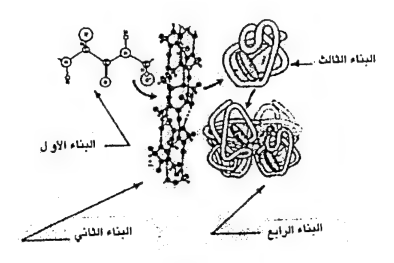
ب ـ بروتينات ذات قيمة حيوية منخفضة .

# 7 - 3 التركيب البنائي البروتيني Proteins of low Biological value

- (1) عدد ونوع الاحماض الأمينية المكونة والموجودة في سلاسلها الببتيدية.
  - (2) تتابع الأحماض الأمينية في كل سلسلة ببتيدية.
  - (3) التوزيع الفضائي للمجموعات المختلفة والذرات في السلسلة الببتيدية.
    - (4) الجسم الثلاثي والابعاد الجزيئية للبروتين.
      - (5) الشكل العام للجزيئة البروتينية.
    - (6) تكوين عدد من الوحدات ذات استقلال نشاطي محدود.
- (7) تجميع جزيئات الوحدة البروتينية مع وحدات أخرى لتكوين مجموعات ذات وزن جزيئي عال.
  - (8) ارتباط البروتينات مع مواد غير بروتينية.

#### 7 - 3 - 1 مستويات تركيب البروتينات Levels protein structure

للبروتينات مستويات بنائية أربعة، تنظم بأشكال متفاوتة تحددها الصفات الفيريائية للبروتينات، وهذه الأنواع المختلفة للمستويات يطلق على كل واحد منها: البناء (الشكل 7-1).



الشكل (7 - 1) مستويات التنظيم البنائي للبروتين

1 \_ البناء الأولى Primary structure

ب البناء الثان Secondary structure

ج \_ البناء الثالث Tertary structure

Primary structure اليناء الأولى المناء الأولى

ويتحدد هذا البناء بنوع وعدد الاحماض الأمينية وكذلك بتسلسل هذه الاحماض في السلاسل الببتيدية كما إن دراسة الآصرة الببتيدية تدخل ضمن دراسة هذا البناء .

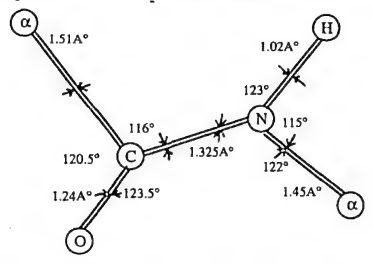
يمكن توضيح السلسلة الببتيدية المتعددة بشكلها المتد كاملاً مع أبعادها الكاملة، فالمسافة التي قدرها 7.23 انكستروم تعني المسافة المتكررة بين السلسلة الجانبية (R) والتي تليها بنفس الاتجاه.

#### 7 - 3 - 2 طبيعة الآصرة الببتندية Nature of peptide bond

- ا ـ تتكون الأصرة الببتيدية من مجموعة الكاربوكيل الفا لحامض أميني والمجموعة الأمينية الفا للحامض الأميني الثان.
- 2 ـ يقع توازن التفاعل بصورة كاملة إلى جهة اليسار ويتطلب عندئذ طاقة للبناء
   التكويني للببتيدات المتعددة :

2 ـ تتصف الرابطة الببتيدية NH ـــــــــ CO بكونها تعادل 40% من الآصرة المزدوجة، المرابطة الببتيدية Resonance system" وفق التصور أي اَصرة جـزئيـة تتبع نظام الروزانانس "Resonance o O O التالي :

4 ـ نظرا لكون الأصرة الببتيدية جيزئية فتتكون عندئذ مجموعة الأصرة الببتيدية مستوية (Planar)، وتستطيع ان تظهير بشكلين السيز والترانس، والأخير أكثرها وجوداً في البروتينات لقلة الإعاقة الفراغية التي تحدث بسبب مجاميع R الكبيرة :



5 - إن حبرية الحركة الدورانية حول الاصره نفسها معدومة مما يجعل الأصرة نفسها مستوية، ويحدث الدوران فقط عند ذرة الكربون الفا (C α) والثي تربط مجموعتين ببتيديتين مما يجعل الآصرة الببتيدية صلبة.

# 7 - 3 - 3 الخطوات المستعملة لقياس التركيب الأولي للبروتينات:

- 1) محترى الأحماض الأمينية ويتم بالعمليات التالية:
  - ـ التحلل المائي الكامل بالحمض.
- التجزئة الكروموتوغرافيه للمركبات الناتجة من التحلل.
  - التحليل الكمى للأحماض الأمينية.

# ب) قياس الوزن الجزيئي :

- من الأحماض الأمينية المكونة للبروتينات.
  - الطرق الفيزيائية.
- ج) عدد وطول السلاسل الببتيدية القصيرة الناتجة من التحلل المائي بالإنزيمات.
  - د) موضع الأصرة الكبريتية .

## (1) محتوى الأحماض الأمينية mino Acid Composition

لقياس محتوى الأحماض الأمينية في البروتينات يجب القيام بالتحلل المائي لهذه السبروتينات، بعدها يتم تحليل النواتج المتكونة من هذا التحلل بطرق مختلفة مثل الكرموتوغرافيا وغيرها.

1 - التحليلات الكرموتوغرافية : تستعمل الراتنجات من النوع الأيوني المتبادل الموجب Polysty - المحماض الأحماض الأمينية، وهي مشتقة من المركب الستايرين المتعدد rene .

كما تستعمل الراتنجات ذات التبادل الأيوني السالب والتي تحضر بإضافة مجاميع مثل كلورايد CH2 CL إلى حلقة البنزين الموجودة في السلسلة المتشعبة من الستايرين، بعدها يعامل الناتج مع الأمينات المختلفة:

#### (2) الطرق الكيمياوية Chemical methods

وهي من الطرق القديمة التي تعتمد على استخلاص الأحماض الأمينية ومشتقاتها معتمدة على تفاعلها مع بعض المواد الكيمياوية الخاصة (والتي ذكرت سابقاً في حقل التفاعلات الكيمياوية للأحماض الأمينية).

#### مثال لقياس التركيب البنائي الأولى

#### الانسولين:

وهو أول بروتين عرف تركبيه البنائي الأولي بواسطة العالم Sanger ولا وزن جزيئي قدره 6000.

#### تطبيق طريقة سانجر Sanger

أولاً: تشخصص النهاية النتروجينية: توجد نهايتان، وقد تم استخلاص 2 من الأحماض الأمينية في النهاية النتروجينية وهما: الكلايسين، والفينيل الانين.

- ثانياً: تحليل النهاية الكربونية: وجد هناك حامضان أمينيان: الاسباراجين والالانين في هذه النهاية.
- ثالثاً: تحليل الأواصر السبيسيتية (ثنائي الكبريتيد): تحتوي جزيئة الانسولين على أواصر سبيستيتية، فعند معاملة الانسولين مع حامض البيرفورميك يتكون 2 من الببتيدات المتعددة المحورة A و B.
- رابعاً: تحليل ترتيب الاحماض في الببتيدات المتعددة التي تم فصلها في ثالثاً. وجد أن للسلسلة A نهايتان نتروجينية فيها حامض الكلايسين، ونهاية كربونية تقع عليها الاسباراجين، بينما في السلسلة B نهايتان تنروجينية يقع عليها لفينيل الانين، وكربونية تحتوي على الالانين. كما تحتوي السلسلة A الموجودة على 4 مكونات من حامض سيستيك "Cysteic" بينما B على 2 من مكونات حامض سيستيك

ويمكن اقتراح التركيب البنائي الأولي التمهيدي التالي للانسولين:

# التركيب البنائي الأولي للانسولين البقري

(B) "LLL



Phe. Val. Asp. Glu. His. Leu. Cy. Gly. Ser. His. Leu. Val. Glu. Ala. Leu. Tyr. Leu. Val. Cy. Gly. Glu. Gly.Ileu. Val.Glu.Glu.Cy.Cy.Ala.Ser. Val.Cy.Ser.Leu.Tyr.Glu.Leu. Glu.Asp.Tyr.Cy.Asp NH<sub>2</sub> NH<sub>2</sub>

النهاية النتروجينية السلسة (B)  $Asp = NH_2 = asparagine$ Arg = arginine Ala = alanine

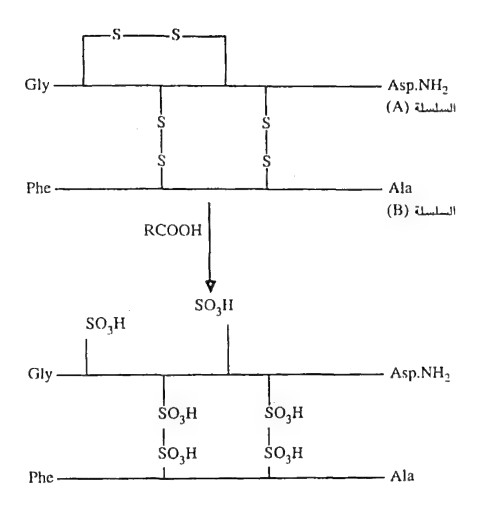
Pro = proline

Gly = glycineGlu NH<sub>2</sub> = glutamin Glu = glutamic acid Cy-S-S-Cy = cystineSer = serine Val ≈ valinc Tyr = tyrosine Thr = threonine

Lys = lysine Leu = leucine Heu = isoleucine His = histidine

النهاية الكربونية

Phe = phenylalanine Ala النهاية الكربونية Lys 身. Ţyr Phe ₹



#### مثال على التسلسل:

يمكن تحديد تسلسل الأحماض الأمينية في السلسلة الببتيدية المتعددة بطرق مختارة كيميائية وإنزيمية تستطيع أن تشق البروتين، بعدها تفصل الأحماض الأمينية وتثبيت تسلسل هذه الأحماض للمقاطع الببتيدية، كما إن تسلسل الأحماض الكلية يثبت بواسطة تراكب (Overlapping) المناطق المتشابهة لكل مقطع ويمكن توضيح ذلك وفق الطريقة التالية:

للببتيد الأصلي هو الـ met- trp- ser- pro ، كما إن الحامض الأميني الذي يتبع phe-met-trp-ser- المثيوين يجب أن يكون الفينل الانين، لذا فإن التسلسل النهائي هو ppo .

يشق التربسين الجانب الكاربوكسيلي للايسين والارجينين على هذا الأساس وإن الحامض الأمين الثاني الذي يوقر مجموعة الأمين ليس ببرولين، ونظراً لأن الالانين في النهاية النتروجينية، لذا يبدأ التسلسل ويكون ala- arg- ser- lys وإن التسلسل العام يكون كما في الصفحة .

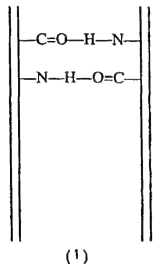
## 7 - 3 - 4 البناء الثاني

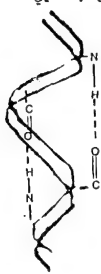
وهو المستوى الذي يتعلق بوضعية التركيب التكويني الوضعية (Conformation) للسلاسل الببتيدية وبصورة ادق يمثل التفاف هذه السلاسل مع بعضها بشكل حلزون والأخير يتخذ ثلاثة أشكال:

أ ... الحازون الفا α-Helix : يكون هذا النوع نتيجة التفافات حازونية تلتف السلاسل الببتيدية على طول بعضها.

ب ـ الشكل بيئ الحلزوني β-Helix : تربط السلاسل الببتيدية دون التفاف مكونة حلزوناً عن طريق روابط ثانوية متعددة كالتي في بروتينات الحرير الطبيعي.

جدد السطح المنطوي Pleated sheet: وتوضع في هذا المستوى من البناء معالم الوضعية ذات الأبعاد الثلاثية والتي تشمل الأواصر المختلفة التي تساهم بالتفاف الببتيدات على بعضها ومنها ما يلى:





#### الحلزون الفا The alpha Helix

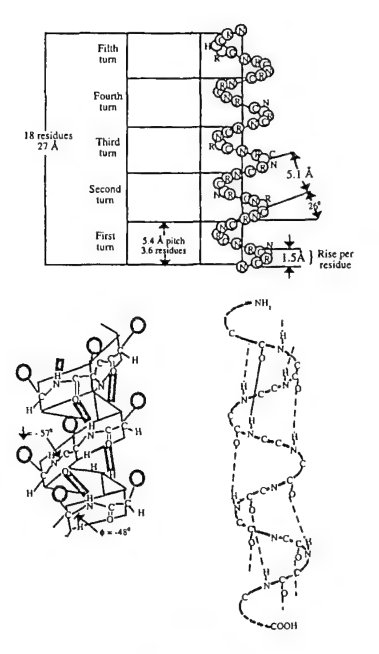
من أكثر الحلزونات البنائية انتشاراً في البروتينات، وهو أول ما تم دراسته بصورة مستقبطة من خلال الجهود التي بذلها بولنك وهو معروف بالحلزون ذي 3.6 حامض أميني بالدورة الواحدة ودرجة تقدر بـ 1.5 (Pitch) لكل حامض أميني كما ان المجاميع R للأحماض الأمينية تتجه عن محور الحلزون. ويثبت الحلزون جزئيا بواسطة الأواصر الهيدروجينية لمجموعة الأمين الفا من الحامض الأميني وذرة الهيدروجين لمجموعة الأمين الفا من الحامض الأميني الذي على بعد أربعة أحماض أمينية. وإن الأواصر الهيدروجينية الجسرية من الأوكسبجينات الكربونلية والهيدروجينات الأمينية في نهايات 13 ذرة متصلة تساهمية في الببتيد المتعدد.

# 7 - 4 الصفات الفيزيائية والكيميائية للبروتينات

- (اِ) الطعم Taste: للبروتينات المحللة مائياً Hydrolyzed proteins طعم مر، بينما لا طعم للنقية منها.
- (2) الرائحة Cdor : ليس للبروتينات النقية رائحة بينما تتضع حين تسخينها معطية رائحة الشعر أو الريش المحروق.
- (3) الوزن الجنزيئي: البروتينات مسركبات ذات أوزال جنزيئية عالية تتصف بعدم نفاذها خلال الأغشية المنفذة وتكون محاليل غروية.
  - (4) الصفات الطيفية

# طرق تقدير الأوزان الجزيئية للبروتينات:

هناك طرق مستعددة لتقدير هذه الأوزان بالاعتماد عنى الصفات الفيزيائية لها. إن معظم الطرق لا تقدر الوزن الحقيقي بل تقدر عديد الوحدات التي توجد في أصغر صورة ممكنة من المادة في المحلول.



الشعل (7 - 4) طرق مختلفة التوضيح الحلزون الغا. عن Bjochemical calculation, Segal

## الملامح الرئيسية للحلزون (القا) النموذجي:

- 1 \_ يلاحظ من الشكل (7 4) :
- ا ـ وجود 3,6 مكونات في كل التواء (Tum) ، وتظهر جميع السلاسل الجانبية مبتعدة
   عن الحلزون .
  - ب \_ يبلغ طول الانحناء 5.4 انكستروم (Å) أو 1.5 انكستروم لكل مكون حمضي.
  - جـ ـ يبلغ قطر الحلزون (الفا) 6 انكستوم مع عدم احتساب السلاسل الجانبية.
- د ـ ان ذرة أوكســجين في كل مجمـوعـة كاربونية في الآصرة الببتيدية ترتبط باصرة هيدروجينية على مجموعة N----H التي تبـعد بمقدار (4) مكونات حمضــية عنها وتساهم هذه الأواصر الهيدروجينية في استقرار الشكل الحلزوني.

#### تموذج الحلزون الفا:

- ا ـ الأواصر الهيدروجينية بين NH و O=C تشضمن ثلاث وحدات، حيث إن المسافة O------ انكستروم.
  - 2 ـ الحلزون يميني الاتجاه.
  - 3 جميع الأحماض الأمينية من النوع ---I.
  - 4 الأصرة الببتيدية في مستوى واحد، والمسافة بين N---1.32 انكستروم.
    - 5 ـ يحدث الالتفاف على Cα فقط.
    - 6 ـ السلاسل الجانبية وهيدروجين Cα تعرض خارج محور الحلزون.
    - 7 إن جميع الأواصر الهيدروجينية تكون موازية إلى المحور الحلزون.
      - 8 التركيب البنائي قضيبي الشكل وصلب.

# β- pleated sheet التراكيب البنائية ذات السطح المنطوى المثينة بيتا

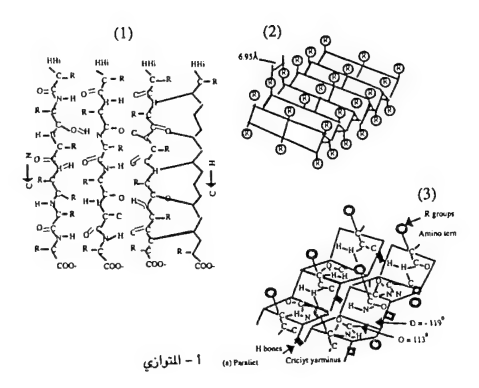
تتكون هذه التراكبيب بواسطة الأواصر الهيدروجينية بين السلاسل الببتيدية المتعدده أو مناطق على نفس السلسلة، فالأواصر الهيدروجينية بين الحزمات تكون عمودية على المحور الطويل للسلاسل الببتيدية المتعددة.

تكون السلاسل الببتيدية المتعددة المتقاربة ضد التوازي "antiparallel" وتتجه

باتجاهات معاكسه بالنسبة الى النهايات النتروجينية والكربونية ومع هذا نلاحظ وجود بعض التراكيب البنائية ذات السطح المنطوي بيتا في المناطق الداخلية للبروتينات الكروية التي تحتوي على سلاسل ببتيدية متعددة متوازية وأنها أقل استقراراً من التركيب ضد التوازى التي تعود إلى وجود الأواصر الهيدروجينية عبر الخطة.

يختلف هذا النوع من التركيب البنائي بصورة واضحة من الحلزون الفا بكونه سطحاً وليس قضيباً، ذا سطح ممتد وليس ملتفاً بصورة قوية كما يحدث في الحلزون الفا وكذلك تكون المسافة المحورية بين الاحماض الأمينية المتلاصقة تساوي 3.5 انكستروم بعكس المسافة في الحلزون الفا التي تبلغ 1.5 انكستروم.

اما الاحماض الأمينية متكررة التسلسل ذات مجاميع R الصغيرة مثل الكلابسين والالانين فتميل إلى تكوين الشكل بيتا (β) أو ما يسمى بـ السطح المنطوي pleated) أو ضد (parallel) والذي يتكون من سلاسل ببتيدية متعددة متوازية (parallel) أو ضد التوازي متصلة بواسطة الاواصر الهيدروجينية التي تربط هذه السلاسل، لاحظ الشكل (7 - 5).



الشكل (7 - 5) الشكل (7 - 5) أ1 - ثلاثة توضيحات للتركيب بيتا المتوازي 1 - 1 ب - التركيب البنائي بيتا ضد التوازي

Biochemical calculation, Segal

# 7 - 3 - 5 التركيب البنائي الثلاثي Tertlary Structure

لجميع البروتينات غير الليفية تركيب بنائي ثلاثي دقيق المعالم ومتلاحم من قبل الحلزون الفا العشوائي للببتيدات المتعددة حيث تنحني السلسلة وتلتوي أماماً وخلفاً على نفسها.

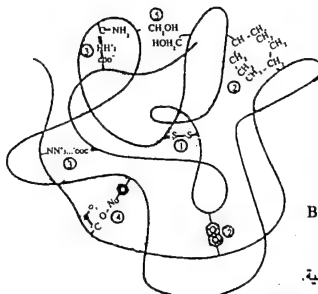
ويمثل الشكل (7 - 6) البروتين الفرضي المتكون من سلسلتين من الببتيدات المتعددة الذي يوضح فيه :

أ ـ اتصال السلسلتين برابط ثنائي الكبريتيد.

ب ـ وجود الرابطة ثنائي الكبريتيد ضمن السلسلة الببتيدية.

ج \_ ينقصها التركيب البنائي الثلاثي.

# الأواصر في التركيب البنائي الثلاثي:



الشكل (7 - 6)

عن Biochemical calculation, Segal

#### وهي:

1 - الأواصر ثنائية الكبريتيد التساهمية.

2 ـ الالتحامات الهيدروفوبية (الكارهة للماء).

3 - الالتحامات الأيونية (الأواصر المحلية).

4 - الأواصر الهيدروجينية.

5 - الالتحامات ثنائية القطب - ثنائية العطب.

وتساهم هذه الأواصر في التكوين النهائي للتركبيب البنائي الشلاثي في البروتين. في منشلاً، تقوم الأواصر غير التاهية بين الحلزونات الفا، وتركيبات وبيتا، مع السلاسل الجانبية والهياكل الرئيسية للبروتين.

# مثال على التركيب البنائي الثلاثي

#### السايتوكروم

يتضح من الشكل (7 - 7) ما يلى:

- ان مجاميع السلسلة الجانبية غير موجوده لكي تعطي وضعية واضحة لسلسلة ببيتدية متعدده عامة.
- 2 وجود شريط مرسوم بصورة تخطيطية يوضع العلاقة الفضائية لمقاطع من البيتيد المتعدد والكاربونات الفا لمكونات الأحماض الأمينية في التركيب البنائي الأولى.
- 3- وجود مجاميع السلسلة الجانبية للمتيونين 80 (Met- 80) والد 18- HIS التي تكون أواصر تناسقية للمجموعة الهيمة.
- 4 ارتباط الـ Mct-80 و His-18 وكذلك المكونات الأخرى المنفصلة عن بعضها في التركيب البنائي الأولي إلى الموقع الهيمي في البروتين .

# 7 - 3 - 6 البناء الرابع Quaternary structure

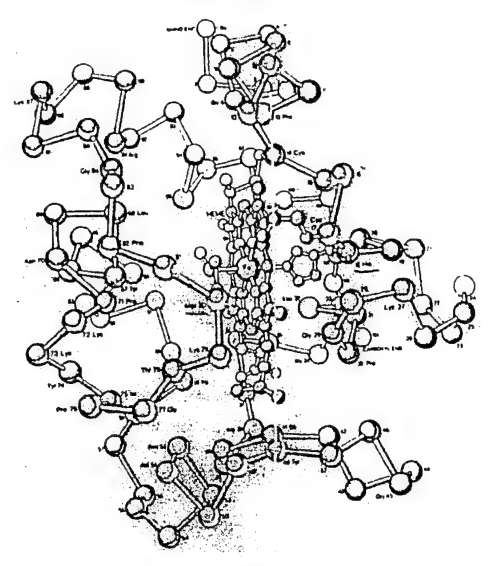
ينتج من تجمع بعض جنزيئات البروتين مع بعضها عن طريق بعض الروابط الخاصة مثل رابطة ثنائية الكبريتيد، وينتج هذا البناء من اتحاد الوحدات الملتفة في مجاميع ثابتة نسبياً. ومثال هذا النموذج هو الهيموغلوبين.

#### 1 ـ تكوين الإلياف Fibril Formation

تتمكن بعض البروتينات من الالتحام مكونة أبنية متمددة باشكال ليفية وباحجام غير محددة من هذه البروتينات التي يحصل بها التحدويل من الشكل الكروي إلى الألياف الكولاجين ـ Collagen .

انظر الشكل (7 - 8)، وتتوضع في هذا الشكل الخطوات السبع التي يتم فيها هذا التحويل ابتداءاً من الأحماض الأمينية وانتهاءاً بالالياف الكولوجينية.

#### النهاية النتروجينية

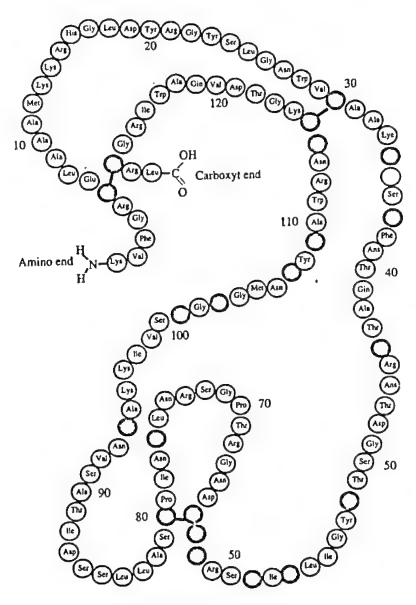


الشكل (7 - 7)

التركيب البنائي ثلاثي الابعاد في السايتوكرم C. يتضم من الشكل أعلاه وجود ذرات الكاربون ـ الفا لجميع الاحماض الأمينية في

السلسلة الببتيدية، عدا المثيونين والهستيدين التي ترتبط بالمجموعة الهيمية الموجودة في مركز التركيب البنائي، وترقم الأحماض الأمينية من النهاية الأمينية.

عن Princviples of Biovhemistry, Smith, Hill



خطوات تكوين الألياف (الكوجلاجين) الشكل (7 - 8)

الجدول (7 - 2) الطرق المستعملة لعزل وتوصيف البروتينات

الطريقــــة	العامل	العامل	يعتمد القصل
	الرثيس	المعاكس	بصورة أولية على
(1) الشوريع المعاكس للتيار، الديلزة لترشيح الفائق	میکانلیکی ۔	الذوبان	التجزئة التفاضلية
	الشائيرات الأسموزية،	تأثيرات الغربال الجزيئي	الحجم الجزيئي
	تندرج التركيين القوة		
	الهيدروداينامية		
2) النبذ بالسرعة الفائقة	قرة النبذ	الاحتكاك	الحسجسم الجسزيئي
		الطفو	الشكل، الكثافة المؤثرة
		الانتشار	
3) الترحيل الكهربائي	القرة الكهروستاتيكية	الاحتكاك	الصفات الأيونية
الحدود المتحركة		الانتشار	الجزيئية
النطق	القوة الكهرو ستاتيكية	الاحتكاك، الانتشار	الصفات الأيونية
		تأثيرات الغربال الجزيئي	الجزيثية
غير المستمر	القوة الكهرو _ ستاتيكية	الاحتكاك، الانتشار	المسفات الأبونية
		تأثيرات الفربال الجزيئي	الجنزيثية والعجم
			الجزيئي
الترحيل الكهربائي المناعي	القوة الكهرو _ ستاتيكية	الإنششار، الشاشرات	الصفات الأيرنية
		الفربالية الجزيئية	الجنزيئية والنشاط
			البايولوجي
4) النبذ بثعادل الشحنة	القوة الكهرو ستاتيكية	الانتشار	المسغنات الأينونيية
			الجزيئية
5) الكروموتوغرانيا الورتية	القوة الهيدروديناميكية	تأثيرات التفكك والاقصاد	الامستنزاز، فبروقنات
		والانتشار	التجزئة
6) كرومو توغرافيا الطبقة الرقيقة	القرة الهيدروديناميكية	الستسفسكيك والاتحساد	الامستنزاز، ضروتنات
		والانتشار	التجزئة
7) كروموتوغرافيا التبادل الأيوني	القوة الهيدروديناميكية	اللوة الالكتروستأتيكية	الحسقات الأيبونية
			الجزيئية
8) كروموثوغرانيا الأللة	" القوة الهيدروديناميكية	الميل الجزيئي	النشاط البايولوجي

يعتمد القصل بصورة أولية على	العامل المعاكس	العامل الرئيس	الطريقــــة
الحجم الجزيثي	تأثيرات الغربال الجزيني	القوة الهيدروديناميكية	(9) الترشيح الهلامي
الاستنزان الفروفات التجزئة	الانتشار	ضغط الفاز	(11) كروموثوغرافيا الغاز

# 7 - 4 شكل جزيئات البروتين

يمكن قياس شكل جزيئات البروتين بعدة طرق منها:

أ ـ ثابت الترسيب .

ب ـ ثابت الانتشار (D).

ج \_ حساب نسبة الاحتكاك f/f0 من المعادلة التالية :

$$\frac{f}{f_0} = 10^{-8} \left( \frac{1 - \overline{V}_P}{D_S^2 \ \overline{V}} \right)^{\frac{1}{3}}$$

عند الحبصول على قيمة f/f0 تساوي 1، فحصعنى ذلك أن الجسم خالي من الماء وكروي وإن زادت على أن الواحد فهذا يدل على البروتين غير متناسق أو حامل للماء أو الاثنين معا، وعليه يستدل أن أشكال البروتين يمكن تحديدها بما يلي :

- البروتينات الكروية مثلب الرايبونكلييز والانسولين.
  - 2 البروتينات شبه الكروية.
  - 3 البروتينات غير متناسقة الشكل.
- أ صورة المجسم الناقص مثل المايوسن (ellipoids)
  - ب ـ صورة القضبان "rods".

وبعد الصصول على معلومات يتحدد فيها شكل البروتين يمكن معرفة لزوجته التي تعتمد على وزنه الجزيئي أيضاً، فتتصف البروتينات غير المتناسقة بأن لها درجة لزوجة أعلى من البروتينات الكروية ذات نفس الوزن الجزيئي.

# 7 - 5 تركيد البروتينات Precipitation of proteins

#### (1) التمليح الخارجي والداخل للبروتينات Salting in & Salting out of proteins

عند إضافة محلول متعادل من كلوريد الصوديوم أو كبريتات المغنيسيوم أو كبريتات الأمونيوم تتركد البروتيئات معتمدة على نوعية وعلى تركيز هذه الأملاح. إن سبب حدوث التركيد يعود الى تعادل شحنات جزيئات البروتين بواسطة الشحنات التي تحملها أيونات الأملاح، ونتيجة لهذا التعادل، فإنها تتجمع وتنفصل، وتسمى هذه الظاهرة بالتصليح الخارجي، أما التراكيز القليلة من الأملاح المتعادلة فقد تزيد من ذربان البروتينات في المحلول، وتسمى حينئذ بالتمليح الداخلي "Salting in"، تتركد البروتينات وهي بحالتها الطبيعية بالأملاح المتعادلة، ويمكن إعادة إذابتها حيث أن التركيد عكسى ـ بدون أن يطرأ عليه أى تغيير على طبيعة تركيب الأحماض الأمينية.

تؤثر الأملاح المتعادلة كما ذكرنا على إذابة البروتينات الكروية، فغي تراكيز واطئة تزيد الأملاح من إذابة البروتينات المضتلفة وتسمى هذه الظاهرة بالتصليح الداخل وتعتبر الايونات الثنائية الشحنة مثل MgCl2 ، وكبريتات الامونيوم NH4)2SO4 أكثر تأثراً للحصول على التمليح الداخلي من الايونات ذات الشحنات الاحادية مثل كلوريد الصوديوم NBCL وكلوريد الامونيوم NH4CL وكلوريد البوتاسيوم KCL كما إن قابلية الأملاح المتعادلة لتؤثر على إذابة البروتينات تعتمد على القوة الأيونية Ionic وربما يعود إلى قيام الملح بسحب الماء البروتيني فتقل درجة إذابتها .

ويوضح الشكل (7 - 9) زيادة ذوبان البروتين (هيموغلوبن الحصان)، وعليه فإن الذوبان يعتمد على تركيز الأيونات والذي يمكن حسابه من التركيز المولاري للايونات وشحناتها وحسب المعادلة التالية:

 $\mu = 1/2 \in mZ^2$ 

 $\mu = \pi \lambda \, \mu$  .

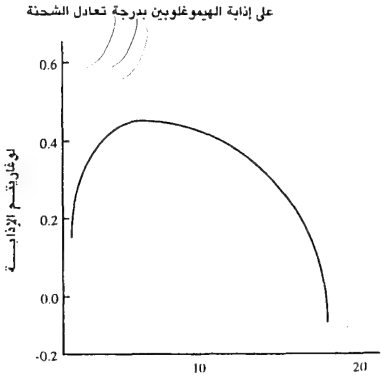
m = المولالية .

Z = شحنة الأيون.

# (2) التركيد بواسطة المعادن الثقيلة

تتم علية التركبيد بواسطة تكون معقدات تربط البروتينات بأيونات المعادن الشقيلة، وتستسعمل كطريقة لفصل البروتينات باستعمال بعض هذه الأيونات مثل الزئيق ++1g الكادميوم، ++1C الزئية +-2n.

الشكل (7 - 9) الشكل  $K_2 \, SO_4$  المتعادل كبريتات البوتاسيوم



القوة الإيونية

# 7 - 6 قابلية الذوبان عند البروتينات

بعض البروتينات سبهل الذوبان في الماء مثل الأليدومين، والبعض الآخر يذوب في المحاليل المخففة مثل الكلوبيلين، وهناك البروتينات التي تذوب في القلويات مثل الكازين في الحليب. أما الكيراتين "Keratin" الموجودة في الأظافر والحوافر فهي لا تذوب في الماء وتذوب البروتينات التي تحتوي على البرولين "Proline" والهيدروكسي برولين "OH" "Proline" في الكحولات، وتعتمد قابلية ذوبانها على البروتينات في المحاليل المختلفة، وعلى التركيب الكيميائي لها، وعلى الاس الهيدروجيني للمحاليل (pH)، حديث تكون قابلية الذوبان قليلة جداً في نقطة التعادل الكهربائي (Isoelectric point).

# 1 - طرق فصل البروتينات التي تعتمد على الاختلاف في الإذابة :

تتأثر إذابة البروتينات في المحاليل بصورة كبيرة:

- (1) درجة الأس الهيدروجيني.
  - (2) القوة الأيونية.
- (3) ثابت العزل الحراري للمذيبات.
  - (4) درجة الحرارة.

وهذه المتغيرات \_ تعكس حقيقة كون البروتينات الكتولايت (الشوارد) ذات أوزان جزيئية عالية وتستعمل لغرض فصل خليط منها .

# 7 - 7 مسخ البروتينات Denaturation of proteins

إن فقدان التركيب البنائي ثلاثي الابعاد المنظمة بدقة يرتبط بعملية المسخ (Denaturation)، ويسمى التركيب البنائي غير المنظم الناتج من عملية المسخ بالملف العشوائي "random coil". ويرافق عملية المسخ:

أ - فقدان النشاط الحياتي للبروتين.

ب - النقصان في قابلية الإذابة.

جــ الزيادة في قدرة الإنزيمات التي تكسر البروتينات.

عندما يكون سبب المسخ درجات الحرارة والأس الهيدروجيني المتطرفة، يكون المسخ هذا من النوع اللاعكسي نظراً لحصول نوع من إعادة ترتيب القوى التساهمية.

اما المسخ الخفيف فيمكن الحصول عليه بواسطة التراكيز المرتفعة من البوريا (8 مول)، الملاح الكوانيدينوم (4 إلى 6 مول)، أو المنظفات مثل الـ -sodium dodecyl sul). phate (SDS)

# 7 - 8 استخلاص وتنقبة البروتينات

# Isolation and purification of proteins

إن تعدد البروتينات ونشاطاتها الحياتية والاختلافات الكيميائية بينها جعلت عملية الاستخلاص والتنقية وتحديد الصفات البروتينية من أساسيات الكيمياء الحياتية، فقد تم تنقية عدد كبير من البروتينات بهيئة بلورات وباشكال مختلفة، ومن المتطلبات الرئيسية في عمليات التنقية تحرير البروتينات من الخلية بدون تلف نشاطها بطرق المزج الميكانيكي وتجانس "Homogenization" الانسجة الحيوانية والتي تستعمل لتكسير جدران الخلايا وتحرير مكوناتها، كما أن هناك طرق أخرى تستعمل الصوتية Sonication ، والبطحن بالرمل "Grinding With sand"، أو التجزئة بالضغط العالى.

فإن وجد البروتين في أحد أجزاء الخلية، يمكن استعمال الآخير كمواد أولية لتنقيت بصورة أكبر، وبعد الحصول على البروتين بشكل ذائب يمكن حينئذ عزل البروتينات الأخرى بالطرق التي ذكرت سابقاً مثل، بؤرة تعادل الشحنة (التبئر الكهربائي) isolectric focusing، التجزئة بالتملح الخارجي، الترسيب بالمذيب، كروموتوغرافيا الطرد الجزيئي، كروموتوغرافيا التبادل الأيوني وغيرها.

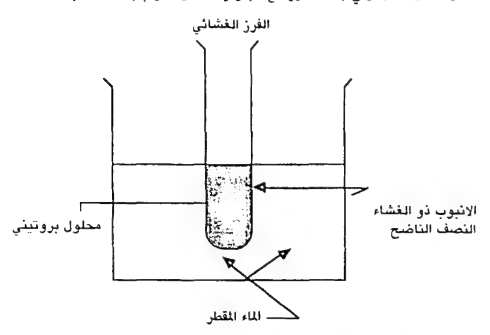
يمكن الكشف عن نقاوة البروتينات بالطرق التالية :

أ ـ قابلية الذوبان : لكل نوع من البروتينات قابلية ذوبان متميزة في مذيب معين،
 يمكن عن طريقها استخلاص البروتين المناسب.

ب - الترحيل الكهربائي .

- ج ـ طرق الفصل الكروموتوغرافي.
- د \_ الكشف عن المكونات الموجودة في البروتينات مثل المعادن وغيرها .
  - هـ \_ الطرق المناعبة.
  - و ـ استعمال أجهزة النبذ المركزى عالية السرعة.
  - (1) طرق فصل البروتينات التي تعتمد على حجمها الجزيئي
    - (i) الفرز الغشائي Dialysis

يمكن فحصل البروتينات الكروية من المذاب ذي الأوزان الجزيئية الواطئة بطريقة الفرز الغشائي، ويعتمد ذلك على استعمال الغشاء نصف النفاذ الذي يسمح للمذاب صغير الوزن الجزيئي بالنفاذ ويمنع البروتينات من القيام بذلك حسب الشكل التالي.



# (ب) التركيد الموقعي ذو التدرج بالكثافة

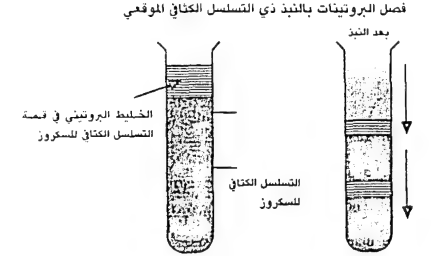
#### Density gradient (Zonal) Centrifugation

نظراً لقابلية البروتينات في المحاليل لأن تتركد بسرعة عالية مقاومة الانتشار (Diffusion) فمن المكن فصل خليط بروتيني بطريقة النبذ وبالأخص ذي التسلسل

الكثافي الموقعي. وتتم العملية حسب الأشكال التالية، وذلك بوضع تسلسل كثافي من السكروز في أنبوبة بالاستيكية يخلط فعيها محلول السكروز المركز مع الماء بنسب تنازلية إلى أعلى الانبوبة.

بعد ذلك يضاف الخليط البروتيني بطبيقات على قمة الأنبوبة. وتتم عملية النبذ الافقي في الدوار "Rotor" بسرعة عالية ويمكن بذلك تحديد مواقع الحزم البروتينية بصورة ضوئية، أو إزالة محسويات الأنبوبة بصورة دقيقة بواسطة ثقب في قعر الانبوبة (انظر الشكل 7-11).

الشكل (7 - 11)



# (ج) كروموتوغرافيا الطرد الجزيئي

#### Molecular- Exclusion Chromatography

ويسمى أيضا الترشيح الهلامي "gel filtration" أو كروموتوغرافيا الغربال الجزيئي "Molecular sieve Chromotography".

وتستعمل في هذه الطريقة مواد السيفادكس "Sephadex" وهي مشتقات سكرية "Agarose" وهي مشتقات اكربلامايد أو الداكاروز "Agarose" متعددة، أو البايوجل

السكرية المتعددة، وتحضر هذه جميعاً بدرجات مختلفة من المسامية. ونظراً لاستعمال البروتينات باوزان جرئيئية مختلفة فبعضها تدخل في المسامات الداخلية بدرجات مختلفة، لذا فهي تتحرك في العمود بسرعة مختلفة (انظر الشكل 7 - 12) فالبروتينات ذات الأوزان الجرئيئية العالية لا تدخل في المسامات، فتطرد خارجها، بينما البروتينات الصيغيرة تدخل في المسامات بصورة حرة وتمنع من الخروج بسرعة، أما البروتينات ذات الأوزان الجزيئية المتوسطة فتطرد من المسامات بدرجات محدودة.

# (2) طرق الفصل التي تعتمد على الشحنة الكهربائية

#### Seperation procedures based on electrical charges

تعود طرق فصل البروتينات التي تعتمد على الشحنة الكهربائية إلى صفاتها القاعدية والحامضية لوجود عدد من المجاميع الايونية في السلاسل الببتيدية. ونظراً لاختلاف البروتينات في تركيب وترتيب الاحماض الأمينية فيها فينتج عن ذلك صفات قاعدة حامضية متميزة لكل منها فمنحني التصحيح للبروتين الرايبونكلييز "Ribonuclease" الذي يحتوي على 124 حامضاً أمينياً ويمتلك 34 منها مجاميع متأينة R إضافة إلى النهايتين الكربونية والنتروجينية والتي تمثل المجاميع الأيونية المختلفة لها.

#### البروتينات جزيئات ذات شحنة

يمكن فهم التفاعلات التي تمارسها البروتينات إذا عرفنا عدد ونوع المجاميع النشطة في السلاسل الجانبية للأحماض الأمينية الموجودة على السطح الجزيئي للبروتينات (الشكل 7-13).

- (1) المجاميع الأمينية النائجة من الحامض الأميني والموجودة في النهاية النتروجينية.
- (2) المجاميع الكربوكسيلية التي تتبع الحامض الأميني الموجود في النهاية الكربوكسيلية.
  - (3) المجاميع القاعدية التي تتبع اللايسين، الهستيدين، والارجينين.

#### درجة الأس الهيدروجيني

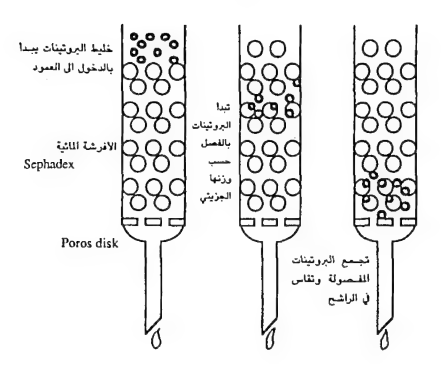
تتأثر إذابة معظم البروتينات الكروية بدرجة الأس الهيدروجيني، فإذابة البيتا لاكتوكلوبيلين Łactoglobulin وهو أحد بروتينات الحليب بدرجات اس هيدروجيني مختلفة فتكون في اقل مستوى بالأس الهيدروجيني 5.2 - 5.3 بغض النظر عن تركيز محلول كلوريد الصوديوم، وتسمى درجة الأس الهيدروجيني التي تكون فيها البروتين ذو الإذابة القليلة بدرجة الشحنات المتعادلة Isoelectric point باعتبار أن البروتين لا يحمل أية شحنة بهذا الأس، حيث يحصل تصادم الكتروستاتيكي بين جريئات البروتين، ولذا تتجة نحو التركيد إما في درجة الأس الهيدروجيني الأكبر أو الأقل من هذه الدرجة فتتصادم هذه البروتينات بامتبلاك شحنة متشابهة فتتصادم هذه الجزيئات لتكون تجمعات غير ذائبة.

فسعلى هذا الأسساس يمكن فسصل البروتينات المضتلفة نظراً لتباين درجات الأسالهيدروجيني متعادل الشحنة لها، نظراً لتباين تركيبها البنائي .

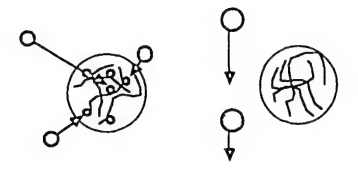
#### التجزئة بواسطة المذيب

تقل إذابة معظم البروتينات الكروية في الماء وربما تترسب عند إضافة المذيبات العضوية المتعادلة مثل الايثانول والاستون، وتوضح الدراسات أن إذابة البروتين في درجة أس هيدروجيني ثابتة وقوة أيونية، تجعل الماء يقوم بمعارضة الجذب الالكتروستاتيكي بين الايونات الموجبة.

تنمسب البروتينات في محاليلها بالمذيبات مثل المشانول والايشانول والاسيتون، ويتأثر ذوبان البروتين بالأملاح المتعادلة ودرجات الحرارة.



فصل نوعين من البروتينات ذات الأحجام المختلفة بعمود السفيدكس



تكبير عملية الطرد الجزيئي

#### أ ـ الترحيل الكهربائي :

## فصل البروتينات في أس هيدروجيني ثابت

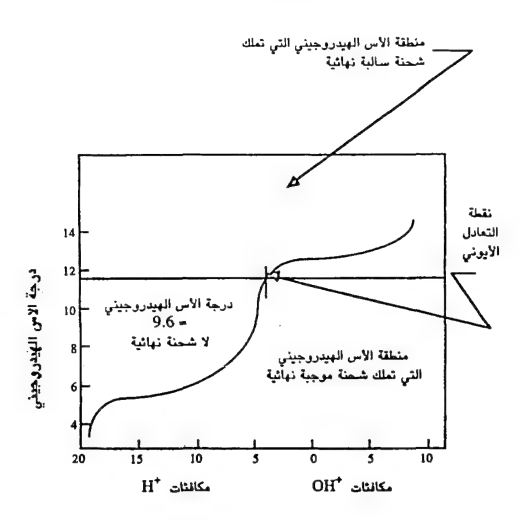
يتم فصل البروتينات في محلول دارىء بأس هيدروجيني ثابت وقوة أيونية ثابتة، ففي الشكل (7 - 14) الذي يوضح إتمام عملية الفصل بأس هيدروجيني 9، يحمل البروتين شحنة مقدارها (-3) و(-1) للبروتين A، تتحرك هذه البروتينات بسرع مختلفة تعتمد فيها الحركة على مقدار الشحنة ويكون البروتين A أسبق من البروتين B.

توضع هذه البروتينات ذات الشحنة السالبة في موقع القطب السالب وتتحرك عند تسليط مجال كهربائي نحو القطب الموجب، يكون البروتين أكثر ارتباطا نحو القطب الموجب وأسرع حسركة لانه يحمل شحنة سالبة أكبر من البروتين B وبالتالي فقد تم فصل هذين البروتينين.

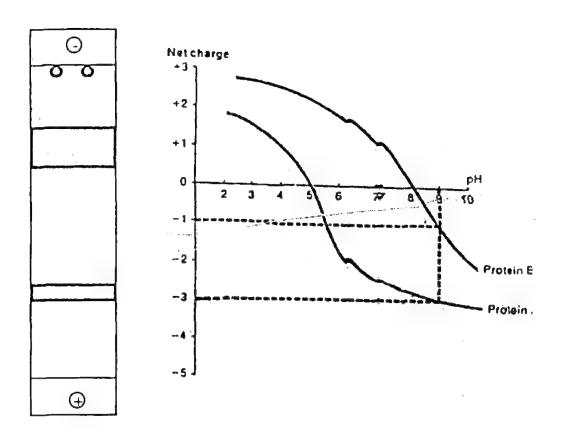
يفترض أن لكل من البروتين A و B نفس الحجم الجزيئي، وكذلك الشكل الجزيئي أي أن فصلهما اعتمد بالدرجة الرئيسية على مقدار الشحنة، هذا من الناحية النظرية، أما من الناحية العملية فهما يختلفان بالشكل والحجم الجزيئي، وعليه فإن الترحيل الكهربائي يعتمد على :

- 1 \_ الشحنة.
- 2 ـ الحجم الجزيئي،
- 3 الشكل الجزيئي.

الشكل (7- 13)
منحنى التسحيح للـ Ribonuclease
يبدا التسحيح من نقطة التعادل الأيوني (pI)
ويتجه نحو الجهة اليسرى بإضافة الحامض
أو إلى الجهة اليمنى بإضافة القاعدة



الشكل (7 - 14) الترحيلل الكتهربائي ــ آس هيدروجيني تابت. Electrophoresis- constart pIH



عندما يتعرض خليط من البروتينات لتيار كهربائي، فإنها تتحرك في هذا المجال بسرع مختلفة اعتماداً على كثافة الشحنة التي تحملها هذه البروتينات، فمثلاً يمكن فصل خمسة أجزاء بروتينية إذا إستعملنا المصل الدموي وهي الألبومين، وأربعة

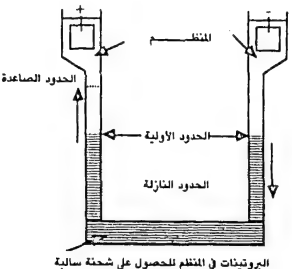
اجزاء كُلوبيلينية تسمى الفا1 ، الفا2 ، بيتا وكاما. ويستفاد من هذه الطريقة في تشخيص الكثير من الامراض التي يتغير نموذج بروتيناتها عن النموذج الطبيعي، فمثلا في مرض السكر يوجد نقص في تركيز الالبومين مع زيادة في الكلولوبيلين 2، كما تتميز حالة التليف الكبدي بانخفاض في الالبومين مع ارتفاع في الكاماكلوبين .

وهناك أنواع مختلفة من الهجرة الكهربائية والتي تسمى بالهجرة الأيونية -Iono يستنفاد منها كما ذكرنا في فصل خليط من البروتينات. وأول من طور هذا الجهاز هو Tiselius في عام 1930، حديث أوضح أن حركة الجزيئات μ (السنتمترات المربعة / الفولت ـ ثانية للجزيئة في المجال الكهربائي) يساوي سرعة الهجرة (سنتمتر / ثانية) مقسومة على قوة المجال الكهربائي (Ε) (فولت / السنتمتر).

$$\mu = \frac{V}{E}$$

لذا تتحرك البروتينات ببطء أكبر من الايونات الصغيرة في المجالات الكهربائية، في الترحيل الكهربائي يوضع المحلول المنظم للبروتين في الخلية (الشكل 7 - 15) وتوضع الخلية بعد ذلك في حمام مائي بدرجة حرارة ثابتة، ويتولد التيار الكهربائي بين الاقطاب ويختار الدارىء الذي يعطي شحنة سالبة للبروتينات لكي يتحرك نحو القطب الموجب مشكلاً جبهة أو حدوداً boundary فيتغير (معامل الانكسار) refractive المحلول بصورة حادة في منطقة الحدود، وعند قياس هذه التغيرات بصورة ضوئية على طول خلية الترحيل الكهربائية نحصل على نموذج شليرن -Schileren pat والذي يوضح اتجاه ومعدل سرعة الهجرة للبروتينات الاساسية في الخليط.

# الشكل (7 - 15) الهجرة الكهربائية الحرة رسم تخطيطي للهجرة الكهربائية من نوع Tiselus باستعمال الحدود المتحركة من جهاز الهجرة الكهربائية



البروتينات ف المنظم للحصول على شحنة سالبة

# الترحيل الكهربائي الموقعي Zone electrophoresis

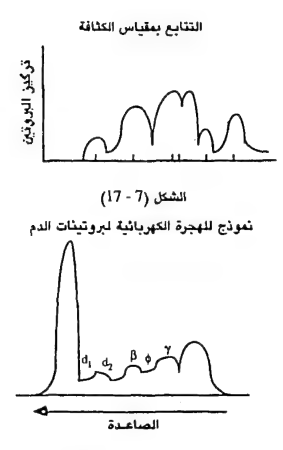
تستعمل ورقة الترشيح وخلات السللوز كمساند للفصل باعتبارها مواد خاملة لا تشفاعل مع المواد التي يتم فيصلها مثل البروتينات. تنفيصل البروتينات إلى مواقع محددة يتم حسابها وذلك باستعمال صفات خاصة، ومن حساب شبه التصبغ يمكن قياس كثافة هذه المواد بمقياس الكثافة الضوئية Densitometer (الشكل 7 - 16) .

ونست عمل هذه الطريقة في كثير من المستشفيات لفصل البروتينات الرئيسية في الدم (الشكل 7 - 17).

الشكل (7 - 16)

# الهجرة الكهربائية الموقعية على خلات السللوز وبعد عملية الصبغ يمكن أن تتم علية القحص معطية قممًا بروتينية

#### الشريط المصبوغ بعد الهجرة الكهربائية



 $\alpha 1 =$ 

 $\alpha 2 =$ 

بيتا كلوبيلين

فايبرنوجين

كاماكلوبيلين

β

φ

γ

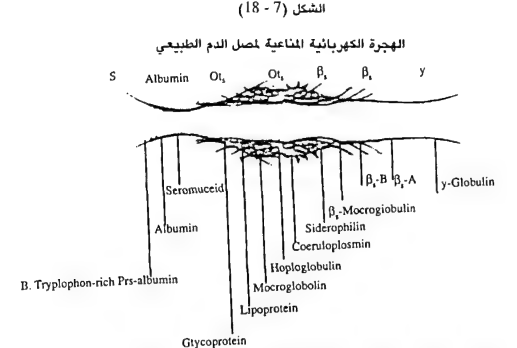
الالبومين

القا1 كُلوبيلين

الفا2 كُلوبيلين

#### الترحيل الكهربائي المناعي:

وهي من الطرق الحسساسة جداً لقياس انواع البروتينات في المواد الحياتية، فعند زرق مصل الدم (الانتجين) لحيوان ما في نوع آخر من الحيوانات تتكون بروتينات (مصادات الأجسام antibodies) تتمكن الاخيرة من أن تتفاعل مع كل نوع من الانتيجنات الموجودة في مصل الدم، ويتكون نتيجة هذه التفاعلات ترسبات للمركبات المعقدة (انتيجين مصل الدم، ويتكون نتيجة هذه التفاعلات المراداء التيار المعقدة (انتيجين مضاد الجسم) Antigen antibody complex وباداء التيار الكهربائي تتكون أقواس متعددة تمثل أنواعاً مختلفة من البروتينات المراد كشفها (انظر الشكل 7-18).

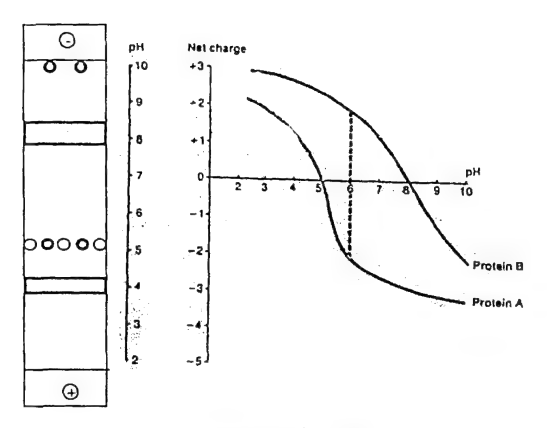


ب - التبئير الكهربائي (الترحيل الكهربائي في متدرج الأس الهيدروجيني)

من الشكل (7 - 19) يحمل البروتين A عند الأس الهيدروجيني 9، محصلة شحنة -3، أما البروتين B فيحمل محصلة شحنة -1، فعند وضع البروتينات A و (A+B), (A+B) في قدمة هلام الاكسريلامايد المتعدد وإمرار مجال كهربائي، يبدأ كل من (A+B) و الحركة نحو القطب ذي الشحنة المعاكسة (الموجب (+) الانود).

فلو فرضنا أن البروتين A وB لهما نفس الوزن الجريئي والشحنة، فالحركة عندئذ تعود إلى محصلة الشحنة النهائية.

أما التبئير الكهربائي فهو مشابه للترحيل الكهربائي حيث تستعمل قوة كهربائية للفصل إلا أنه يختلف عن الترحيل الكهربائي بكونه يعتمد في الفصل على تدرج بالأس الهيدروجيني، حيث تتركز البروتينات بشكل بؤرة في منطقة الأس الهيدروجيني المساوية لنقطة تعادل الشحنة، فالبروتين A ذو نقطة تعادل الشحنة -8 يتركز بشكل بؤرة عند هذا الأس الهيدروجيني، وكذلك بالنسبة للبروتين B الذي يكون بؤرة عند الأس الهيدروجيني 5.



الشكل (7 - 19) التبثير الكهربائي التبثير الكهربائي م تدرج الأس الهيدروجيئي Electrofocusing - pH gradient

# (3) فصل البروتينات بالامدصاص الاختياري

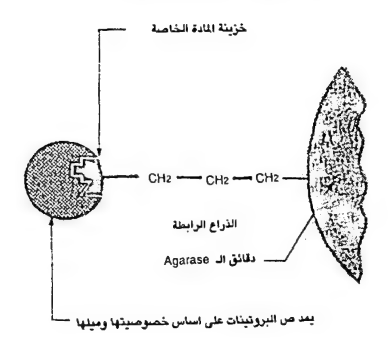
#### Seperation of proteins by selective adsorption

تمدص البروتينات وتتضح بطريقة اختيارية من الأعمدة المملوءة بمواد خاملة سجزاة بصورة دقييقة وذات مساحة كبيرة وتشمل هذه المواد غير القطبية : الفحم "Charcoal"، وكذلك المواد القطبية من هلام السليكا "Silica gel"، ويعتقد أن قوى غان درفال والتصادمات الهيدروفوبية Hydrophobic هي المسؤولة عن امدصاص البروتينات مع المواد غير القطبية، أما المواد القطبية فتتأثر بعوامل أخرى حين امدصاصها للبروتين منها الانجذاب الأيوني والآصرة الهيدروجينية، ويعتبر المهيدروكسي ابيتايت Hydroxy appetite أكثر المواد استعمالاً لتقنية البروتينات عن طريق اتصال الشحنة السالبة الموجودة في البروتينات مع الكالسيوم الذي يشكل جزءا من هذه المواد.

# (4) طرق الفصل التي تعتمد على خصوصية ألفة المواد المختلفة، الكرموةوغرافية (4) Separation Based on ligand specificity Affinity Chromotography

تعتمد هذه الطريقة على الصفة الحياتية للبروتينات، وبالأخص إمكانيتها على الارتباط بواسطة الربط غير التساهمي non cofalent مع (مواد مختلفة ligands) وأحسن مثال على ذلك أن بعض الإنزيمات ترتبط مع إنزيماتها المساعدة بصورة قوية من خلال القوى غير التساهمية ومن أجل فصل البروتينات عن بعضها بهذه الطريقة يستعمل الإنزيم المساعد الخاص بهذا البروتين مرتبطاً بصورة تساهمية بطرق كيميانية (انظر الشكل 7 - 20):

الشكل (7 - 20) المبادىء الرئيسية للكروموتوغرافيا الالقمة



# (5) كروموتوغرافيا التبادل الأيوني (5)

وهي الطريقة الثانية للفصل والتي تعتمد على التصرف الحامضي والقاعدي للبروتينات على نفس الأسس المستعملة لفصل الاحماض الامينية التي ذكرت سابقاً. ومن أكثر المواد المستعملة في الكروموتوغرافيا لفصل البروتينات تلك التي تصنع كمشتقات سللوزية مثل ثنائي الامينو ايثل سللوز Diaminoethyl Cellulose) كمشتقات سللوزية مثل ثنائي الامينو ايثل سللوز DEAE والتي تحمل مجاميع ذات شحنة موجبة في درجة الاس الهيدروجيني 7.0.

وتعتبر من المتبادلات الأيونية سالبة الكاربوكسي مثبل سللوز فهي ذات تبادل ايوزي (CM- Carboxymethyl cellulose) أما الكاربوكسي مشيل سيللوز فهي ذات تبادل ايوزي سوجب لانها تعطي شحنات سيالبة في درجات الاس الهيدروجيني المتعادلة، ويمكن عصل الخليط البروتيني الى منوال عراية يمكن ننسحها بعدة أنواع من المنظمات ذات الأس الهيدروجييني بنقصان متسلسل أو سلسلة من المحاليل الملحية ذات الزيادة في القوة الأيونية.

# قياس الوزن الجزيئي للبروتين من محتواه

#### Molecular Weight from composition

يعتمد حساب الوزن الجنزيئي للبروتين بهذه الطريقة على قياس محتواه من الحامض الأميني أو المجموعة المرتبطة، وذلك بالاستناد على حقيقة بسيطة وهي أن هناك على الأقل لم مول من أي مكون في كل مول من البروتين وربما هناك أكثر من مؤل لكل مكون وعليه، فإن هذه الطريقة تعطي ما يسمى بالوزن الجزيئي الأقل (minimum molecular weight).

فمثلا يحتوي الهيموغلوبين على 0.335% من الحديد وزناً، وبالتالي يمكن قياس الوزن الجزيئي وفق ما يلي:

هناك على الأقل ذرة جديدة واحدة في كل جزيئة من الهيموغلوبين، وأن ذرة غرام من الحديد تزن 55.85 غم، لذا فأن الوزن الجزيئي الأقل للهيموغلوبين هو عبارة عن الوزن الذي يحتوي على 55.85 غم من الحديد، أو يمكن القول أن 55.85 غم يمثل من الوزن الجزيئي الأقل.

$$\frac{55.85 \times 100}{0.335} = \frac{55.85 \times 100}{0.335}$$
 الوزن الجزيئي الأقل

وبصورة عامة:

$$MWmin = \frac{MWconstituent \times 100}{\% constituent}$$

#### مثــال:

وجد أن أحد البروتينات يحتوي على 58.1 مايكروغرام من الليوسين (الوزن الجزيئي 131.2) ، ما هو الجزيئي 131.2) ، ما هو الوزن الجزيئي الاقل؟.

يمكن حساب الوزن الجزيئي الاقل للبروتين بالاعتماد على محتواه من الليوسين ووفق ما يلي :

$$\frac{10^{-3} \text{ protein}}{58.1 \text{ x } 10^{-6} \text{ g leucine}} = \frac{MW}{131.2} = 22580$$

$$\frac{10$$
ن الجزيئي =  $\frac{10^{-3}}{131.2}$  الوزن الجزيئي =  $\frac{10^{-6} \times 58.1}{131.2}$ 

الوزن الجزيئي الأقل = 22580

يعتمد الوزن الجزيئي الأقل على محتواه من التربتوفان:

الوزن الجزيئي الأقل = 5641

ويتضح من الحسابات أن النسبة الوزنية الغرامية :

$$\frac{2.5}{1} = \frac{131.2 + 58.1}{204.2 + 36.2} = \frac{131.2 + 58.1}{204.2 + 36.2}$$

وعليه، فإن الوزن الجزيئي الأقل الحقيقي عبارة عن وزن 5 غرام من الليوسين و 2 غم من التربتوفان ·

$$11.290 = 2258 \times 5$$

$$11.2820 = 5641 \times 2$$

حساب الورْن الجزيئي بطريقة الترشيح الهلامي :

يتمين الترشيح الهلامي بكونه غربالاً جزيئياً يستعمل لتجزئة الجزيئات وفق حجمها، وأن وسط الغربال عبارة عن هلام ذي ثقوب أو مسامات كالسيفاديكس (sephadex) التي هي دكسترات مرتبطة عرضياً وكذلك البايوجل (Biogel) الذي هو عبارة عن اكريلامايد متعدد (Polyacrylamide).

أما ثقوب هذه الهلامات فتكون بشكل كرات ذات أقطار محددة، فالجزيئات التي تكون تكون أصفر من الشقوب تنفذ بصورة حرة في دقائق الهلام والجزيئات التي تكون اقطارها أكبر من الثقب نفسه، فتطرد من الهلام وتمر الجزيئات ذات الحجم الوسط في بعض دقائق الهلام (الشكل 7 - 21) والشكل (7 - 22).

توضع كمية صغيرة من المحلول تحتري على جزيئات ذات أحجام مختلفة على العمود الذي يحتري على الهلام ويغسل المحلول باستعمال دارىء مناسب.

مجموع حجم السائل الكلي للعمود = حجم السائل خارج دقائق + حجم السائل داخل دقائق  $(V_0)$  للعلم  $(V_0)$  الهلام  $(V_0)$ 

 $(Vtotal liquid = V_0 + V_i)$ 

فالجزيئات الكبيرة جداً التي تحمل ٧٥، ولكي تمر تشطف من العـمود أولاً، بعدها الجزيئات ذات الحجم الوسطي ، أما الجزيئات الصغيرة جداً فتعبر آخر المواد.

فالجزيئات الكبيرة جداً والتي تملك ٧٥ فقط تمر خلال العمود أولاً، أما الجزيئات ذات الحجم الوسطي فتشطف ثانياً، والجزيئات الصفيرة جداً تمر خلال + ٧٥) (٧٠ حيث تشطف وأخيراً. وتعتبر طريقة الترشيح الهلامي الطريقة الملائمة لتقدير الوزن الجزيئي للبروتين.

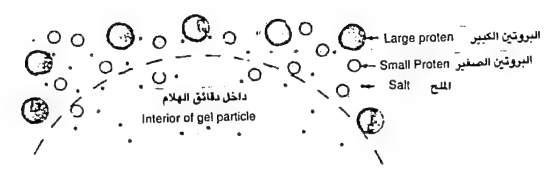
#### منسال:

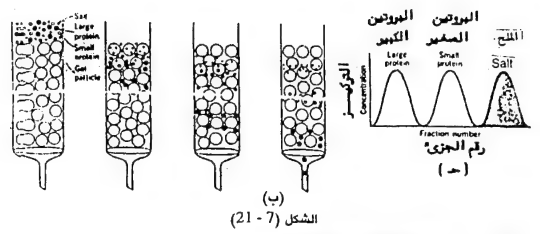
من أجل معرفة ترتيب نزول خليط من المركبات وضعت على عمود يحتوي على الهلام الذي يطرد البروتينات ذات الاوزان الجريئية 200.000 فأكبر، والسايتوكوزم (الوزن الجزيئي 117.000 والبروتين ذا الوزن الجزيئي 96.000، والبروتين ذا الوزن الجزيئي 96.000 والكلوكوز، واكسيديز (البروتين ذا الوزن الجزيئي 300.000 والكلوكور، واكسيديز (البروتين ذا الوزن الجزيئي 300.000).

تشطف البروتينات بترتيب من الأعلى وزناً إلى الأقل، فالبروتين ذو الوزن الجزيئي 440.000 يطردان كليهما، وبالتالي لا يمكن فصلهما عن بعضهما.

ويشطفان بحجم يساوي Vo اما الترتيب لبقية البروتينات فيتم وفق ما يلي:

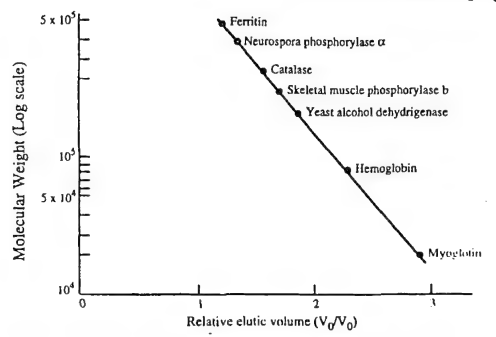
- (1) البروتين ذو الوزن الجزيئي 440.000 + البروتين ذو الوزن الجزيئي 330.000.
  - (2) البروتين ذو الوزن الجزيثي 154.000 .
    - (3) البروتين ذو الوزن الجزيئي 117.000.
    - (4) البروتين ذو الوزن الجزيئي 96.000.
    - (5) البروتين ذو الوزن الجزيئي 13.000.





- (١) توضيحات تخطيطية كثقوب دقيقة الهلام .
- (ب) اللمصل لثلاثة أنواع من الجزيئات ذات الأحجام المختلفة.
  - (ج) نموذج الشطف،

Biochemical calculation Segal 35



الشكل (7 - 22)

احتسباب الأوزان الجنزيئية لبعض البورتينات القياسية باستعمال السفاديكس من النوع G—200 ويمثل Vo/Ve حجم الشطف لبروتين معين نسبة حجم الشطف لجزيئة كبيرة تطريد كلياً من البروتين. عن Biochemical calculation Segal.

الجدول (7 - 3)

مدى التجزئة	نوع الهلام
(Fractionation range)	
وحدات الوزن الجزيئي	
	أ ـ السيفادكس (الدكستران المرتبط عرضياً)
0700	G-10
01.500	G15
1.000-5.000	G25
1.500—30.000	G—50
3.000-80.000	G70
4.000—150.000	G—100
5.000—300.000	G—150
5.000—600.000	G—200
	ب _ الاكريلامايد المرتبط عرضياً
5.000250.000	S200
10.000—1.500.000	S300
10.000-2.000.000	S-400
4.000-20.000.000	S500
500.000—100.000.000	S1000
	ج _ الإكاروز
70.00040.000.000	2B
60.000—20.000.000	4B
10.000-4.000.000	6B

# الوزن الجزيئي بطريقة الضغط الازموزي:

عندما يفصل المحلول عن المذيب النقي بواسطة الغشاء النافذ للمذيب وليس إلى المذاب، تتحدل جزيئات المذيب خلال الغشاء إلى المحلول، ويسمى الضغط الذي يجب استعماله لمنع مرور جزيئات المذيب بالضغط الازموزي  $(\pi)$ . ويعتمد هذا الضغط على

تركيز المذاب ودرجة حرارة المحلول وأن العلاقة تشبه تلك المستعملة للغازات :

$$\pi V = nRT$$

π النسغط الازموزي ويقدر بالجو (aln).

۷ = حجم المحلول بالالتار (Liters).

n = عدد مولات المذاب .

(0.0821 Liter- atm / mole -  $K^{(l)}$ ) ( $K^{(l)}$  مول جو / مول 0.0821 = R

 $T = v_{c}$  الحرارة المطلقة

$$\pi = \frac{n}{V} RT$$

 $\pi = M R T$ 

M = مولارتي للمحلول

ويمكن قياس الوزن الجزيئي للمذاب (البروتين) من قياس الضغط الازموزى  $\pi$ .

$$\pi V = \frac{Wtg}{MW} RT$$

يعتقد أن المحاليل المخففة جداً، حيث لا يحصل أي التحامات بين دقائقها أو بين الدقائق والمذيب، تستعمل العلاقة التالية :

$$\pi V = nRT$$

لذا، فالمحاليل المركزة نسبياً يمكن استعمالها للحصول على قياسات جيدة لله  $\pi$  وعادة، نقيمة  $\pi$  التي يتم قياسها يجب تصحيحها للحالة غير المثالية ويتم ذلك برسم العلاقة  $\pi/C$  (القوة الاسموزية الخاصة أو المناقصة)، ضد  $\pi/C$  وبالتالي إسقاطه "extrapolating" إلى الصفر. ويمكن عندئذ قياس الوزن الجزيئي باستخدام المعادلة التالية :

$$MW = \frac{RT}{(\pi/C) C \longrightarrow 0}$$

#### مسالــة:

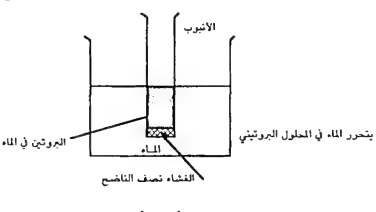
بدرجة حرارة 10 مئوية، يصبح الضغط الازموزى لمحلول بروتيني 3.05 x 1.40 جو بتركيز 2 جو بتركيز 4 ملغم/سم3 و 10.3 x 1.40 جو بتركيز 2 مغم/سم3 احسب الوزن الجزيئي :

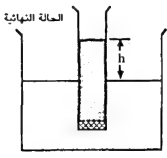
C	π	πII/C
7.625x10 <sup>-4</sup>	$3.05 \times 10^{-3}$	4mg/ ml
$7.00 \times 10^{-4}$	$1.40 \times 10^{-3}$	2. mg/ ml
6.375x10 <sup>-4</sup>	-	at 0 mg/ ml

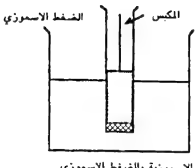
تقل قيمة  $\pi/C$  بـ  $\pi/C$  عند نقصان التركيز إلى  $\pi/C$  لذا فالمحلول المخفف بدرجة كبيرة جداً يصبح  $\pi/C$  :

MW = 
$$\frac{RT}{(\pi/C) C \longrightarrow 0} = \frac{(0.0821) (283)}{6.375 \times 10^{-4}}$$

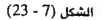
MW = 36.446

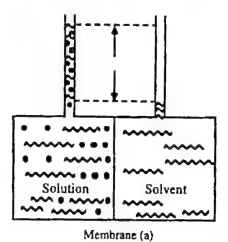


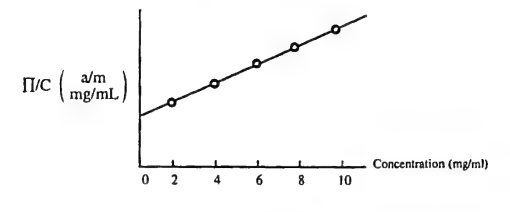




الاسموزية والضغط الاسموزي

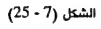


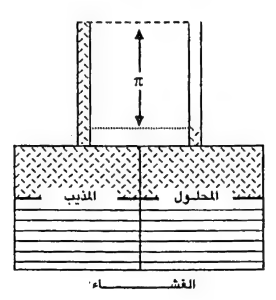




الشكل (7 - 24) (b) تصحيح الحالة غير المثالية للمحلول (a)

عن Biochemical calculation Segal





قياس الوزن الجزيئي من سرعة التركيد

#### Molecular weight from sedimentation velocity

يمكن حساب الوزن الجزيئي للبروتين باستعمال النابذة ذات السرعة العالية UL يمكن حساب الوزن الجزيئي للبروتينات ذات الأوزان العالية بصورة أسرع من ذات الأوزان الجزيئية الواطئة. وبها يمكن استعمال المعادلة التالية :

$$MW = \frac{RTs}{D(1 \ \nabla ps)}$$

حسيث بذلك يمكن قياس الوزن الجزيئي للبروتين والجزيئات العيانية الأخرى من دراسات السرعة الفائقة بالنبذ وفق المعادلة نفسها :

$$MW = \frac{RTs}{D(1-\nabla ps)}$$

والتي يكون فيها:

: (Gax constant) ثابت الغاز = R

. (8.314x 10<sup>7</sup> ergas mole<sup>-1</sup> degree<sup>-1</sup>)

absolute temp) (K°) (absolute temp). = T

D = معامل الانتشار (Diffusion coefficien).

= كحمية المركب الذي ينتشر بالثانية خلال مساحة قدرها 1 سم2 (lcm²) بوحدة تركيزية متدرجة (1 مول أكبر في أحد جانبي الغشاء).

 $\overline{V}$  = الحجم التفاضل للجزيئة العيانية (عكس الكثافة).

ps = كثافة المذيب (sedimentation coefficient).

s = معامل التركيد (الترسيب).

#### عوامل سرعة التركيد

سرعة التركيد \_ الانتشار Sedimentation velocity- diffusion

تتركد الجنزيثات في محاليلها عند استعمال قوة النبذ centrifugal force وتعتمد سرعة التركيد على:

أ - صفات الجزيئات المترسبة وتتضمن:

ا \_ الحجم Size.

2 \_ الشكل shape \_ 2

3 ـ كثافة الجسم density.

ب - صفات المذيب ومنها:

1 ـ الكثانة.

2 - اللزوجة.

ج - القوة المستعملة في عملية النبذ.

أما الجزيئات المترسبة فهي على أنواع:

1 - الجزيئات الكبيرة : ويمكن تركيدها بقوة نبذ مركزية فائقة السرعة.

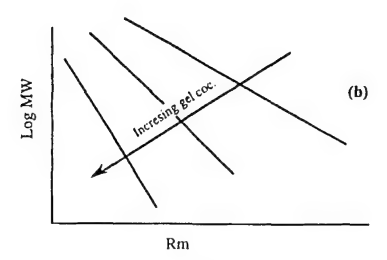
ب - لا تترسب الجزيئات الصغيرة بأجهزة النبذ المترفرة في المختبرات.

### الوزن الجزيئي بطريقة الترحيل الكهربائي من النوع (SDS)

يؤثر الصنوديوم ودودسنيل سلفات (SDS Sodium dodecyl sulfate) وهو منظف انيوني على التركبيب الرباعي للبروتينات ويفصلها إلى وحدات ثانوية، ويرتبط الناك المناك الجنزيئات بصنورة قوية، وبالتالي يزيل الشنخنة الأصلية الموجودة على البروتين .

يتجه البروتين SDS خلال عملية الترحيل الكهربائي إلى القطب الموجب بنسبة الشحنة المتشابهة، وعندما يتم الترحيل الكهربائي على هلام الاكريلامايد المتعدد تعتمد الكتلة حركة المعقد البروتين SDS بصورة محددة على حجمه، وبالتالي فالترحيل الكهربائي الهلامي باستعمال الـ SDS هو عبارة عن ترشيح هلامي بمجال هلامي كقوة دافعة.

يمكن تحضير منحني قلياسي باستعمال بروتينات ذات أوزان جزيئية معروفة كوحداتها.



الشكل (7 - 26)

(a) تجرئة التركيب البنائي الرباعي بواسطة الـ SDS . يرتبط الأخير للوحدات الإضافية بصورة قوية مزيلاً الشحنة الإصلية على البروتين، وبالتالي، فإن جميع المعقدات البروتين ـ SDS التي تتكون تحمل نفس النسبة وهي الشحنة .

### المصيادر

- (1) Lehninger Principles of Biochemistry worth Publishers, Inc. 1982.
- (2) Text Book of Biochemistry by West and Todd.
- (3) Biochemical culculations 2nd edition Irwim H. Segal 1976.
- (4) Text Book of Biochemistry with clinical correlations Thomas M. Devlin 1986.
- (5) Physical Biochemistry, applications to Biochemistry and Molecular biology.
- (6) Physical Biochemistry David Freifelder W.H. Freeman and Co.

  (7) الكيمياء الحياتية / تاليف الدكتور رياض رشيد سليمان / الدكتور سامي عبد المهدي المظفر
- (8) Biochemistry, Geoffrey Zubay, Macmillan Publishing Company, Second edition, 1988.

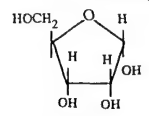
الفصل الثارين الأحماض النووية

### 1-8 تقديـــم

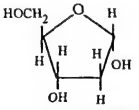
الأحماض النووية مركبات ذات وحدات جزيئية متعددة تسمى بمقررات الكائنات الحية الدرائية، ولا تتركز هذه الأحماض في النواة فقط بل توجد أيضاً في السايتوبلازم متحدة مع البروبينات مثل الهستون أو البروتينات مكونة البروتينات النووية.

تصتوي الأحماض النووية بصورة تقريبية على 15 - 16% نتروجين و 9 - 10% فوسسفور، ويبولد التحلل المائي الكامل للأحماض النووية خليطاً من البيورينات (Purines)، والبيريمدينات (Pyrimimdines)، والمسكريات [الرايبوز (Ribose)]، أو الديوكسي رايبوز (Deoxy ribose)، وحامض الفوسسفوريك، أما عند التحلل المائي الجزئي Partial hydrolysis فيمن الممكن الحصول على النكليوتايدات Nucleotides والنكليوسايدات Nucleosides، ويتكون كل نكليوسايد Nucleoside من القاعدة النتروجينية والسكر، أما النكليوتايد فيعطي عند تحلله المائي القاعدة النتروجينية والسكر، أما النكليوتايد فيعطي عند تحلله المائي القاعدة النتروجينية والسكر وحامض الفوسفوريك (انظر الشكل 8 - 1 و 8 - 2).

تقسم الاحماض النووية بصورة عامة إلى نوعين : الأول يسمى د.ن.أ (Ribonucleic acid) DNA والذي يتافع ribonucleic acid) والثانى (R N A I) والذي يتمركز بصورة رئيسية في سايتوبلازم الخلية. يتكون كل من هذين الحامضين ر. ن. أ (RNA) والد د. ن. أ (DNA) من سلسلة طويلة من النكليوتايدات والديوكسي نكليوتايدات والتي تتركب من السكر والفوسفات اللاعضوي والقواعد النتروجينية. وبالنسبة إلى السكر (الرايبوز) الموجود في الد ر. ن. أ (RNA) فهو شكل (D)، وسكر الد د. ن. أ (DNA) شكل الديوكسي رايبوز Deoxy ribose وتعود تسمية هذين الحامضين النوويين إلى نوع السكر الخماسي الموجود (انظر إلى أشكال السكر (المحدد في الدر الفلر الله الشكل (B).



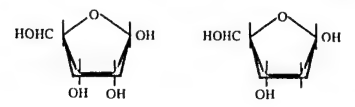
D - ribose الرايبوز بشكلD من نوع الفا الموجود في الـــرين. 1 DNA فقط



D - Deoxy ribose الديوكسي رايبوز بشكل من نوع الفا الموجود في الــ (د. ن. ا) DNA فقط

## الشكل (8 - 1)

اشكال هورات Haworth لاتواع السكر الموجودة في الأحماض التروية



استناداً إلى ما ذكرناه، يطلق على الوحدات أحادية الجزيئة للأحماض النووية [(ر.ن. أحامض الرايبونكليك R ibonucleic acid) و (د. ن. أحامض الديوكسي رايبونكليك Deoxyribonucleic acid)]: النكليوتايدات، والديوكسي نكليوتيدات بالتعاقب، حيث تتكون من القاعدة البيورينية أو البير يمدينية والسكر الخماسي (الرايبوز أو الديوكسي رايبوز) والفوسفات المتصلة بالنهاية 5 للسكر.

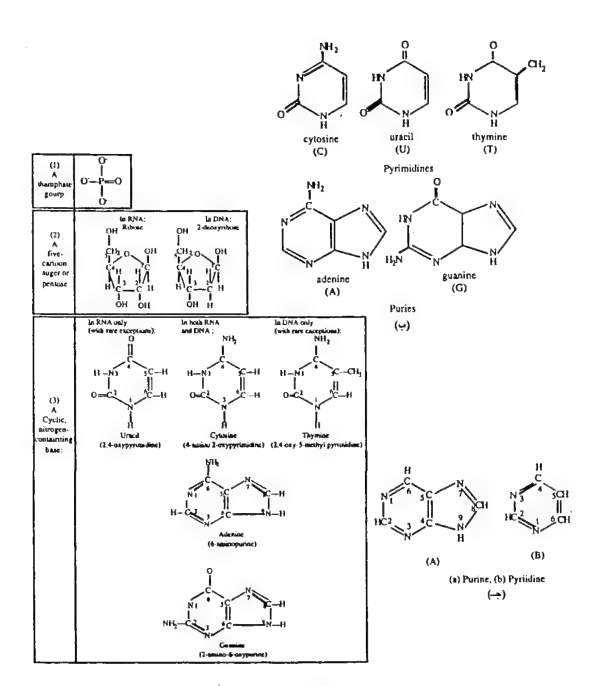
وعند اتصال القاعدة النتروجينية عن طريق الآصرة الكلايكوسيدية إلى الموقع رقم (1) للرايبوز أو الديوكسي رايبونكليوسايد يتكون الرايبونكليوسايد والديوكسي رايبو نكليوسايد وبالتعاقب.

# 8 - 2 القواعد النتروجينية

توجد القواعد النتروجينية الرئيسية التالية في معظم جزيئات الأحماض النووية (الدد. ن. أ. والدر. ن. أ) وهي :

- ا الثايمين.
- 2 اليوراسل.
  - 3 الكوائين.
- 4 السايتوسين.
  - 5 الادينين.

حيث يحتوي الدر. ن. أعلى الادينين والكوانين كقواعد بيورينية، والسايتوسين واليوراسل كقواعد بيريمدينية، أما في الدد. ن. أ فيوجد الثايمين عوضاً عن اليوراسل.

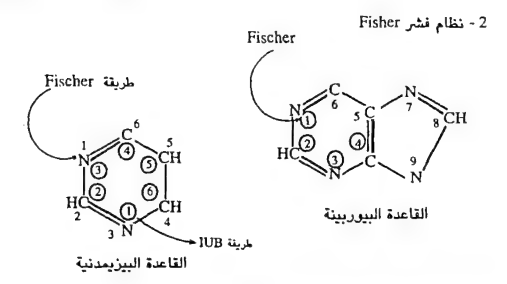


الشكل (2.8) التراكيب البنائية لمكونات الاحماض النووية 1 ـ الفوسفات ب ـ الرايبوز ـ الديوكسي رايبوز ج ـ القواعد النتروجينية

وتوجد القواعد الرئيسية المذكورة في الشكل (2.8) في معظم جزيئات الدد. ن. 1 DNA والسدر. ن. 1 RNA وتشكل اساساً للدراسة، حيث يحتوي الدر.ن. 1 على الادينين والكوانين كقواعد بيورينية، والسايتوسن واليوراسل كقواعد بيريمدينية. أما في الدد. ن. 1 DNA فعوضاً عن اليوراسل يوجد الثايمين، إضافة إلى ذلك فهناك في الدد.ن. 1 DNA كمية صغيرة من القاعدة (5 ميثيل سايتوسن) (Methyl Cytosine -5).

1 - نظام (نظام الاتحاد العالمي للكيمياء الحياتية)

(Internal Union of Biochemistry) IUB



### القواعد النتروجينية البيورينية Purine Bases

يحتوي البيورين (Purine) على حلقة سداسية (البيريمدين Pyrimidine) متصلة بحلقة خماسية (حلقة الاميدازول Imidazole)، ويعتبر كل من الادينين والكوانين القاعدة الاساسية للأحماض النووية. ومن البيورينات المهمة الأخرى غير الموجودة في الأحماض النووية هي :

ب ـ الهابيوزانثين.

أ - حامض اليورك.

جـ - N - داى مثيل كوانين.

د ... 1 .. مثيل .. هايبوزاتين.

وهناك العديد من المتشابهات البيورينية التي لا تدخل كمكون للأحماض النووية، إلا أنها تساهم بأدوار خاصة ومنها:

ا ـ الكافيئين 7, 3, 1: Caffine ثلاثي مثيل الزائثين (1, 3, 7- Trimethyl Xanthine) التي تنتشر في القهوة والشاي والنباتات الأخرى.

ب ـ الثيريرومين Theobromine : ويوجد في الشاى والكاكاو.

#### 8 - 3 القواعد البريميدينية Pyrimidine Bases

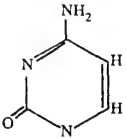
إن أكثر هذه القواعد انتشاراً في الأحماض النووية هي :

ا - اليوارسيل Uracil.

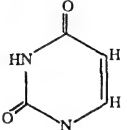
2 - الثايمين Thymine

2 - السايتوسين Cytosine

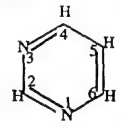
ويوجد السايتوسين في كل من الدر.ن.١ (RNA) والدرات د.ن.١ (DNA)، أما اليوراسيل فموجود في الدر.ن.١ (RNA) فقط، بينما يوجد الثايمين Thymine في الدر.ن.١ (DNA).



Cytosine السايتوسين 2 ـ اكسي ـ 4 ـ أمينو بيريمدين 2-Oxy-4-Amino Primidine



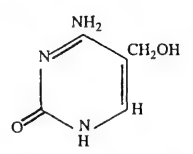
اليواسيل Uracil 4،2 داي اكسي بيريمدين 2,4 Dioxy rimidne Primidine



Pyrimidine

أما البيريمدينات الأخرى الأقل انتشاراً فهي (5 مثيل سايتوسين) Methyl -5) (5 مثيل سايتوسين) -5 Methyl (5 مثيل سايتوسين) (DNA) (جرثومة الحنطة)، وكذلك د.ن.أ (DNA) المرجودة في غدة الثايمس (Tymus) ولكن بتركيز قليل جداً.

وعوضا عن السايتوسين Cytosine فهناك قاعدة بيريمدينية تسمى بـ سايتوسين Cytosine (هيدروكسي مثيل) OH methyl الموجودة في فيروسات البكتريا، أما ر.ن.أ RNA الذائب فيوجد فيه داي هايدرويوراسل Dihydrouracil وكذلك السيدويوريدين Pseudouridine .



5 - OH Methyl cytosine

$$H_{2}$$
 $H_{2}$ 
 $H_{2}$ 

Dhydrouracil

HOCH<sub>2</sub> O H 
$$C$$
 HN  $C = 0$ 

Pseudouridine

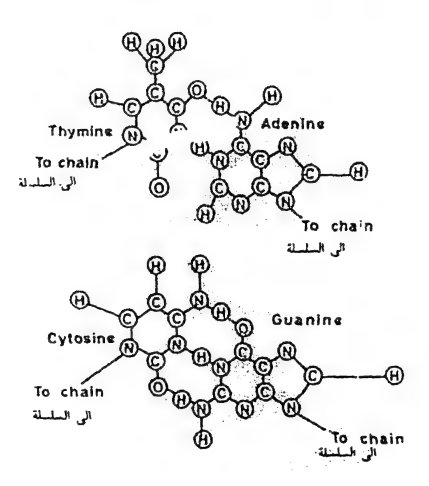
تشصف القواعد البيوريئية والبيريمدينية بأنها غير ذائبة نسبياً في الماء فهي مركبات قاعدية ضعيفة يمكن أن تحدث بشكل توتمري أو أكثر معتمدة بذلك على الأس الهيدروجيني، فاليوراسل موجود بشكلين : اللاكتام (Lactam) واللاكتيم (Lactim) . الشكل (8 - 3).

(I) Amino, (II) Imino, (III) Enol, (IV) Keto

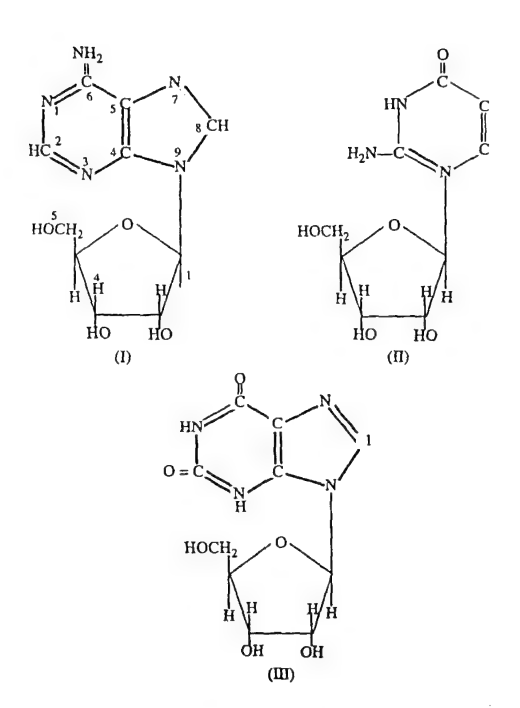
Keto-enol tautomerism in nucleotide base. are in the enol form they can ionize.

#### الاواصر الهيدروجينية والقواعد النتروجينية

تؤثر الاواصر الهيدروجينية تأثيراً كبيرا في ثبات التركبيب البنائي للحامض النووي حيث تتمكن ()  $= \int_{-\infty}^{\infty} \int_$ 



الشكل (8 - 4)
الاواسر الهيدوجينية بين زوجين من القواعد النتروجينية
أ ـ الثايمين مع الادينين ب ـ السايتوسين مع الكوانين



#### التكليوسايدات:

توجد النكليوسايدات بكميات صغيرة جداً في معظم الخلايا، كما إن النكليوسايدات اكثر ذوباناً في الماء من القواعد الحرة حيث يمكن فصلها وتشخيصها بالطرق الكروموتوغرافية، إضافة إلى ذلك فالنكليوسايدات مستقرة نسبياً في المحيط القاعدي، كما إن النكليوسايدات البيورينية سهلة التحلل المائي بواسطة الحامض لتكون السكر الخماسي والقاعدة، إلا أن النكليوسايدات البيريميدية تقاوم التحلل المائي الحامضي ويتم تحلل النكليوسايدات من كلا النوعين بواسطة الإنزيمات.

إلا أن هناك نكليوسايدات ذات اهمية حياتية إلا أنها لا توجد في الأحماض النووية نذكر منها بعض الأمثلة في الشكل (8 - 5).

وهناك بعض النكليوسايدات التي تتواجد في الأحماض النروية (الشكل 8 - 8).

## Nucleotides 2 - 4 - 8 النكليوتايدات

وهي أستيرات النكليوسايد القوسفاتية، وتتكون من أسترة ثلاثة مواقع هيدروكسيلية في الرايبوز بمجموعة الفوسفات ('2, 5', 2') أما في الديوكسي رايبوز فهناك مواقع '3 و '5 حرة تحصل فيها الأسترة الفوسفاتية. وعندما تضاف مجموعة فوسفاتية واحدة نحصل على المركب التالى:

Inosime- 5- monophos phate (IMP)
Inosinic acid

الانوسين أحادي الفوسفات

أما عند إضافة مجموعتين من الفوسفات فيتكون المركب التالى:

Adenosine diphodphate (ADP)

الادينوسين ثنائي الفوسفات

وأدناه بعض الأسئلة للأسترة الفوسفاتية حبيث تختلف حسب عدد مجاميع الفوسفات ومواقعها لتعطى نكليوتايدات مختلفة.

Adenosine triphosphate الادينوسين ثلاثي الفرسفات

HOCH<sub>2</sub> O 
$$OH-P=O$$
  $OH-P=O$ 

Adenosine-3'- monophosphate الادينوسين أحادي الفوسفات

وهنناك بعض أنواع النكليوتايدات التي لا تظهر في الأحماض النووية بل هي حرة تقوم بوظائف كيميائية متعددة (انظر الشكل 8 - 6):

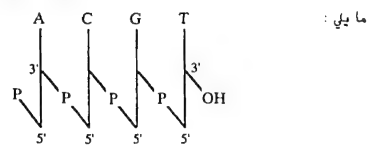
الشكل (8 - 6) بعض النكليوتايدات التي لا تظهر في الأحماض النووية

#### النكليوتيدات المحدودة:

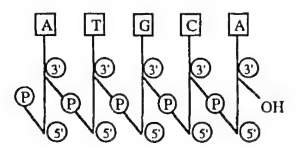
de- يمكن تسمية الشكل التالي من النهاية '5 إلى اليسار باتجاه اليمين oxythymidylyl, deoxyadenylyl, deoxycytidyl, deoxyquanylyl

الشكل (8 - 7) التركيب البنائي للنكليوتايد الرباعي "Tetranucleotide" " المتكون من أربع وحدات نكليوتايدية

يمكن تسمية الشكل أعلاه من النهاية '5 إلى اليسار باتجاه اليمين : deoxythymidylyl, deoxyadenylyl, deoxycytidyl, deoxy quanylyl. وتسمى بـ DADCDGDT كما يمكن كتابة التركيب بطريقة مختصرة وفق



حديث يمثل الخط العمودي مجموعة الدوكسي رايبوز مع الموقع OH—5 في القعر و OH—6 في المنتصف ويمثل الخط الذي يربط الـ 3 و 5 الـ 5 , 5 الآصرة الفوسفاتية ثنائية الاستر وتمثل P على الجانب الايسر من الخط العمودي الفوسفات في الموقع P بينما الفوسفات في الـ P فـتـمـثل بوضع مجموعة الفوسفات على الجانب الأيمن من العمود. وتمثل القواعد بمختصراتها P (P).

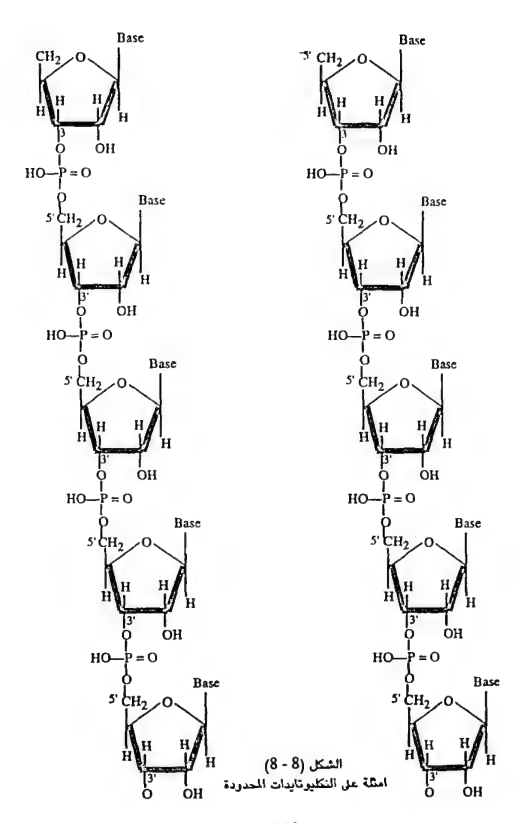


5' → 3'

يكتب التركيب البنائي للشريط المنفرد بالنهاية 5 إلى اليسار والنهاية 3 إلى اليمين وباتجاه  $5 \leftarrow 5$  ويمكن تمثيل الديوكسي رايبوز ـ كليوتايدات الخماسية بطريقتين:

PATGCA \_1

PAPTPGPCPAP \_ \_



#### 8 - 5 الإحماض النووية

الاحماض النووية مركبات ذات وحدات جزيئية عديدة تسمى بمقررات الكائنات الحديثة الوراثية، ولا تتركز هذه الاحماض في النواة فقط بل توجد أيضاً في السايتوبلازم متحدة مع البروتينات مكونة البروتينات النووية (البروتينات البسيطة مثل الهستون أو البيروتامين).

تنتظم الجينات (مقررات الكائنات الحية) في داخل الخلية أو الفيروس وبصورة خطية على جزيئات طويلة من الأحماض النووية (د.ن.أ) تسمى بالكروم وسومات. تحتوي الخلية بدائية النواة (البكتريا والأشنات الخضراء الزرقاء) على جزيئة منفردة من الدن.أ، أما الفيروسات فهي جينات محفوظة في غلاف بروتيني مغطى بغشاء تتكاثر ضمن الخلية المضيف.

أما الجينومات (المحتوى الوراثي الكلي) للخلايا بدائية النواة وكذلك الفيروسات فسهي ذات نسخة واحدة فقط من كل جين بالخلية وإن معظم الخلايا حقيقة النواة من النوع ذي النسختين حيث إن الجين يمكن أن يوجد بحالة اليلين متشابهين أو مختلفين، والأخيرة إما أن تكون متغلبة أو متنعية .

تحتوي بعض الضلايا على الددن. أخارج الكروموسوم مثل البلازميدات الموجودة في البكتريا وبعض الضلايا حقيقية النواة أو في المايتوكوندريا أو الكلوروبلاست.

تتكون الاحماض النووية من نكليوتايدات مرتبطة ببعضها مكونة سلاسل تختسلف أطوالها تبعاً لعدد النكليوتايدات، ويحدث الارتباط بين وحدة حامض فوسفوريك أحد النكليوتايدات مع مجموعة هيدروكسيل من النكليوتايد التالي له.

ف الأحماض النووية بصفة عامة هي مركبات عديدة النكليوتايدات وتختلف من حيث نوع وحدة السكر ونوع القواعد الداخلة في تكوين نكليوتايداتها وتقسم إلى نوعين أساسيين تبعاً لنوع وحدة السكر:

أ ـ حامض نوري رايبوري (المر.ن.أ) (Ribonucleic acid ) (RNA).

ب ـ حامض نووي ديوكسي رايبوزي (ال د.ن.أ) (Deoxy ribonucleic acid).

تتكون آصرة الفوسفات ثنائية الإستر (RNA) و (الديبوكسي رايبوز) وحسدات البرايبوز D—ibose فسي الدرن (RNA) و (الديبوكسي رايبوز) 2- Deoxy-1- ribose في الدين (DNA) إضافة إلى ذلك فالأحماض النووية تحتوي على وحدات نسميها نكليوسايدات Nucleosides (القباعدة النتروجينية + السكر) والنكليوتايد (القاعدة النتروجينية + السكر+ الفوسفات). وعند ربط 2 - 20 نكليوتايد نحصل على النكليوتايدات المحدودة، أما في الاتحادات الأكبر فنحصل على النكليوتايدات المتعددة Polynucleotides.

### مقارنة تركيبية بنائية بين أنواع الأحماض النووية:

تقسم الأحماض النووية بصورة عامة إلى:

: (Ribonucleic acid ) (RNA) أ الدرن. أ

ويتمركز في سايتوبلازم الخلية .

ب ـ اك د.ن.أ (Deoxy ribonucleic acid) (DNA)

المكون لنواة الخلية

ر.ن.1	د.ن.۱
يوجد في داخل النواة وخارجه	(1) يوجد في النواة بصورة رئيسية
يحتوي على السكر (الرايبوز)	(2) يحتوي على السكر (ديوكسي رايبوز)
يحتوي على القواعد: اليوراسل،	(3) يحشوي على القنواعد: الثايمين،
والسايتوسين، والكوانين، والادينين	السايتوسين، والكوانين، والادينين.

## تقسم الأحماض النووية من الناحية التركيبية إلى:

- الأحماض النووية ذات الشريط المزدوج: وتمثل عبادة بالدد.ن.أ والدر.ن.أ ذات الشريط المزدوج.
- 2 الأحماض النووية ذات الشريط المنفرد: وهي الأحماض التي لا تزدوج بها القواعد

لعدم وجود شريط متمم "Complementary strand"، إلا أنها قد تحتوي على شريط منفرد فيه مناطق حلزونية قصيرة تتكون من ازدواج القواعد بينها.

## أنواع الأحماض النووية:

هناك نوعان من الأحماض النووية:

- (1) الــ د. ن. 1 (DNA).
- (2) الـر. ن. ا (RNA).

يختلف المجموع الكلي للـ ر. ن. أ لكل نسيج من نفس الكائن الحي ويختلف من كائن حي إلى آخر وأن نسبة من منتلف في خلايا مختلف الانسجة بينما من ن. أما من ن. أما منابتة في الانسجة المختلفة لنفس الكائن الحي.

أما كمية الدن. ألنواة نسيج ما فهي مختلفة من كائن حي إلى آخر وإن كمية الدن. ن. أ من أنسجة مختلفة لنفس الكائن الحي ثابتة.

ويصل الوزن الجزيئي للجزيئة المنفردة للدد. ن. أ في بكتريا الاي كولاي إلى <sup>9</sup>10x3 وأن د. ن. أ للخلية الحدوانية أكبر بكثير من البكتيريا كما أن مجموع الوزن الجزيئي للدد.ن. أ من كروموسومات الخلية المنفردة قد يصل إلى 1110 أو 1210.

وتعود معظم الصفات الحياتية والفيزيائية للأحماض النووية إلى الملامح التركيبية لها.

#### الد.ن. ( DNA)

### طبيعة ووظيفة الد. ن. أ وموقعه الخلوي

(1) يحتوي الدد. ن. أعلى المعلومات الوراثية الأساسية لجميع الخلايا الحية، ويتحدد مسوقع الدد. ن. أ في مركز النشاط الوراثي للخلية، وفي الخلايا بدائية النواة (البروكاريوت) وهو الذي لا يملك نواة محددة. يتوزع النشاط الوارث في جميع أنحاء الخلية، بينما يوجد معظم الدد. ن. أ في الخلايا حقيقية النواة متحداً في النواة

مع بروتين الهستون مكوناً الكروماتن والذي يعبر عن نفسه خلال بعض المراحل المعينة لانقسام الخلية بكروموسومات زوجية منفصلة.

وتنتظم في الالياف الكروموماتينية الموجودة في النواة المصاطة بنظام غشائي مزدوج ومعقد.

#### (1) وظائف الد. ن. أ

- (أ) يقوم الد. ن. أ بضرن المعلومات الوراثية الكاملة المطلوبة لتخصيص التركيب البنائي لجميع البروتينات والدر. ن. أ المختلفة.
- (ب) برمجة البناء الحياق الخلوي والمكونات النسيجية استناداً إلى عاملي الوقت والمكان.
  - (جـ) قياس نشاطات الكائن الحى خلال دورة الحياة.
    - (د) تحديد الشخصية الفردية للكائن الحى.
- (2) تتميز سلسلة الد. ن. أ بكونها طويلة جداً تتكون من عدة الاف من الديوكسي رايبونكليوتايدات (Deoxyribonucleotides) ذات الأنسواع الأربعة متسلسلة بطريقة خاصة في كل كائن حي، كما تتميز بكونها تشكل تركيباً حلزونياً مزدوجاً.

يتميز الكروموسوم في الخلايا بدائية النواة بكونه جزيئة كبيرة منفردة من الدد. ن. أ مركزه في منطقة النواة المسماة بالنكليود (Nucleoid).

(3) تحتوي الخلايا حقيقية النواة على العديد من جزيئات الدد. ن. أكل واحدة منها أكبر من جزيئة الدد. ن. أ المنفسردة الموجودة في الخلايا بدائية النواة والجدير بالذكر أن جميع أشكال الحياة والتي تتضمن الكائنات الحية متعددة الخلايا، وأحادية الخلية، والفيروسات تحمل الدد. ن. أ كمادة وراثية.

تختلف الأنواع الحية بكمية الدن أ التي تحملها وعدد الكروموسومات، فمثلا البكتريا الأكتشر انتشاراً تحمل كروموسوماً دائرياً منفرداً وتحتري على 4 10 من أزواج القواعد، الفراعد، بينما تحتري نواة الخلية البشرية على 6 x 6 من أزواج القواعد،

تتوزع على 23 زوجاً من الكروموسومات الخطية، بينما تحتوي المايتوكوندريا البشرية على كروموسومات النواة مسؤولة عن معظم البروتينات التي تتولد في الخلايا البشرية، نجد أن كروموسومات المايتوكوندريا تحتوي على الوحدات الوراثية المسؤولة عن بناء البروتينات الموجودة في المايتوكوندريا.

تحتوي كل خلية من الكائنات الحية متعددة الخلايا على نفس كمية الدد. ن. أ، وإن محتوى الدد. ن. أ الكلي في الخلية يسمى بالجينوم (Genome) وإن جزءاً من الدد. ن. أ المسؤول عن وظيفة معينة (مثال سلسلة ببتيدية) يسمى بالجين.

الشكل (8 - 9)

العمود القاري للدد. ن. أ

يتكون من السكر المرتبط بالمجموعة القوسقاتية (النكليوسايد) الذي يتصل به بواحدة من القواعد الأربع التالية :

1 - الادىئىن A.

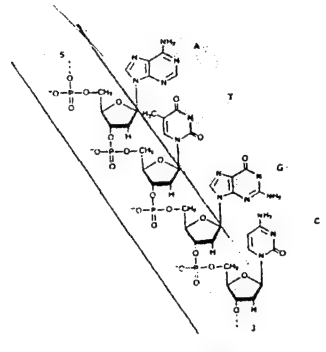
ب - الكرانين G.

ج - السايتوسين C.

د - الثايمين T.

ترتبط المجموعة الفوسفاتية بذرة الكربون ('5) للسكر مع ذرة الكربون ('3) للسكر الثانى.

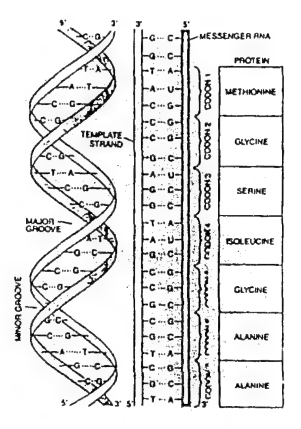
(تشكل المكونات الشلائة الوحدة البنائية للأحماض النووية، ففي حالة الدد. ن. 1 تسمى بالديوكسي رايبونكليوتايد وفي حالة الدر. ن. أ تسمى بالرايبونكليوتايد).



الشكل (8 - 10)

مقطع من الد. ن. أ يحمل أربع قواعد هي الأدينين (A)، والثايمين (T)، والكوانين (G)، والسايتوسين (C)، وتمثل بين الخطين (العمود الفقري السكر الفوسفات).

ويمثل الشكل (8 - 10) مقطعاً من الدد. ن. أ يتضمن وحدات من الديوكسي رايبونكليوسايد أحادي الغوسفات (dAMP و dGMP و dCMP و dTMP) متصلة ببعضها البعض بواسطة الأواصر الاستيرية التي تربط المجموعة الهيدروكسيلية في الموقع '3 من نكليوتايد إلى '5 الفوسفات للأخرى.



الشكل (8 – 11)

يمثل الشكل (8 - 11) عملية نقل المعلومات الوراثية من الدد. ن. أ عن طريق الدر. ن. أ الرسول للبروتين :

1 - الدد. ن. أبشكل حلزوني مزدوج.

2 - الدر. ن. أ الرسول بشكل خاتم يحمل شفرات وراثية حصل عليها من الدد. ن. أ. 3 - البروتين حيث أن كل حامض أميني وضع في مكانه المناسب بفعل الشفرة المنقولة
 من ألد د. ن. أ عن طريق ألد ر. ن. أ الرسول.

#### الدد. ن. أ مواد وراثية :

#### الأدلة الكيميائية الحياتية :

١ - إن كسية الد. ن. أ لأي نوع من الخلايا أو كائن حي ثابتة ولا تتغير بتغير الظراء ف الخارجية أو الغذاء أو العمليات الحياتية.

2 ـ تتناسب كمية الـ د. ن. أ في الخلية مع التعقيد الخلوي. (الجدول 8 - 2) .

الجدول (8 - 1)

النــــوع	كمية الـ د. ن. أ للخلية ـ بيكوغرام
الثديات	6
الأسماك	2
الطيور	2
النباتات المطورة	2.5
الفطريات	0.17 - 0.02
البكتيريا	0.06 - 0.002
العاثية البكتيرية	0.00024
العاثية البكتيرية لامبدا	0.00008

فالخلية التابعة للكائن الحي ضمن المرتبة العالية لمقياس التطور تملك أكبر كمية من الد. ن. 1 / الخلية، من الد. ن. 1 / الخلية، بينما الأنسجة في الحيوانات العليا تحتوي على 6 بيكوغرامات من الد. ن. 1 / الخلية، فالخلية الجنسية للحيوانات العليا تملك نصف كمية الد. ن. 1 في الخلايا الجسمية لنفس النوع.

#### الجدول (8 - 2)

#### كمية الدد. ن. أ في خلايا الدجاج

النسيج	الـ د. ن. ا بيكوغرام / الخلية
القلب	2.45
الكلتي	2.20
الكيد	2.66
البنكرياس	2.61
خلاما الحمين	1.26

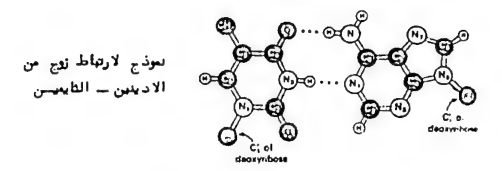
### التركيب الثانوي للدد. ن. أ:

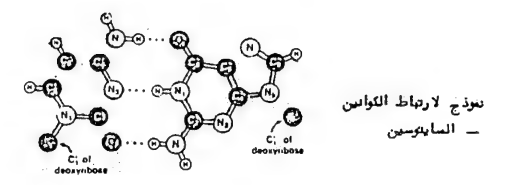
هناك أدلة عديدة أدت إلى معرفة التركيب الثانوي للدد. ن. أ (الذي يتمثل بمتعدد الجنزيئة deoxy riborucleotides) الخنطني من أربعة أنواع من النكليوتايدات اللاأوكسجينية مرتبطة بالأواصر "5, 5 الفوسفاتية ثنائية الاستر:

### 1 - الأدلة المستقاة من نسب القواعد :

قام جاكارف في عام 1950 بتحديد نسب القنواعد في الدد. ن. أ، ووجد أن هناك أصول محددة لهذه النسب تعتمد على أنواع الدد. ن. أ ومصادرها المختلفة :

- أ هناك أربع قواعد هي: الادينين والكوانين والثايمين والسايتوسين.
- ب إن عدد القواعد البيوردينية = عدد القواعد البيريمدينية، أي إن (الادينين + الكوانين) = (السايتوسين + الثايمين).
  - ج إن الكوانين G = السايتوسين C ، وإن الادينين = الثايمين .
- وقد أوضح ازدواج القواعد الخاصة صحة توقعات جاكارف بالنسبة إلى (نسبة البيورينات إلى البيريمدينات) في الدد. ن. أ ذي الحلزون المزدوج، حيث إن نسبة T/A و C/G تساوى واحد.
- د إن محتوى الدد. ن. 1 من G + C يضتلف بين مختلف الانواع (الاي كولاي، جينات الدر. ن. 1 الرايبوزي، بعض الاسماك).





- ب ـ دراسات ولكنز وفرانكلين Wilkins & Franklies للأشعة السينية : والتي اقترحت نموذجاً للتركيب البنائي للـ د. ن. أ في أوائل عام 1950 كما يلي :
- 2 إن قاواعاد البايورينات والبيريميدينات لكل سلسلة نكليوتايدية متعددة تتوجه إلى داخل مركز الحلزون المزدوج، أي أنها تواجه بعضها البعض.
- 3 وقد أوضحت النماذج الخاصة بحيود الأشعة السينية أن الياف الد. ن. أ لها
   مقطعان خلال المحور الطولي : الأول الرئيسي يبلغ 0.34 نانومتر والثاني 3.4 نانومتر.

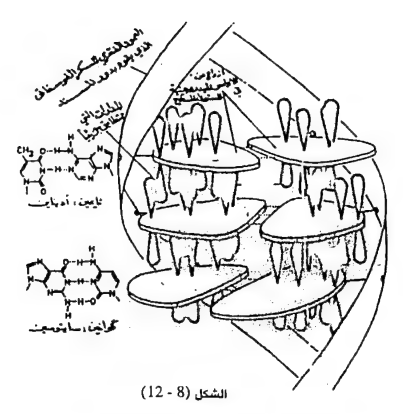
# نموذج واتسن وكرك Watson & Crick Model

قام كل من واتسون وكرك في عام 1953 (الأول مختص بعلم الوراثة والثاني في نام كل من واتسون وكرك في عام 1953 (الأول مختص بعلم الوراثة والثاني في نام نام نموذج يمثل التركيب البنائي الثانوي للدد. ن. أعلى ضوء دراسات جاكارف حول نسب القواعد النتروجينية، وكذلك دراسات ولكنز في الأشعة السينية تتوضح فيه الأبعاد، وأن الادينين = الثايمين، والكوانين = السايتوسين.

### الملامح العامة لنموذج داتسون و كرك:

- أولاً: يـتركب الـد. ن. أ من سلسلتين من النكوتايدات الديوكسية المتعددة تلتف السواحدة حلزونياً حـول الأخـرى، وكل سلسلة تشكل ما يسمى بالشريط (Strand) . ويطلق على الحلزون بالمزدوج ذي الاتجاه اليمين.
- ثانياً: ترتبط السلسلة النكليوتايدية بالآصرة ثنائية الاستر الغوسفاتية ضمن الشريط الواحد.
- ثالثاً: تواجبه القواعد البيورينية والبيريمدينية بعضها البعض، بحيث يواجه الادينين بصفة خاصة الثايمين، أما الكوائين فيواجهه السايتوسين عن طريق الأواصر الهيدروجينية.
- رابعاً: تصصل عملية ازدواج القنواعد بتكوين الأواصر الهيدروجينية، حيث يكون الادينين مع الشايمين آصرتين أما الكوانين فيكون ثلاث أواصر مع السايتوسين الشكل (8 12) وهني أكثر شباتناً من الأواصر التي تتكون بين الادينين والسنايتوسين، وكذلك الادينين والكوانين، فبالتصاق الكترونات باي  $\pi$  بمدارات القواعد المزدوجة تصبح أكثر ثباتاً لهذا التركيب (الشكل 8 12).

إن ازدواج القواعد والتي أكدت فرضيات جاكارف المتعلقة بنسب T/A و C/G تخطبق على الحازون المزدوج، أما الدد. ن. أ ذو الشريط المنفرد الموجود في بعض الفيروسات فلا تنطبق عليه هذه الفرضية.



العوامل التي تحدد من ملامح التركيب الثاني للـ د. ن. أ

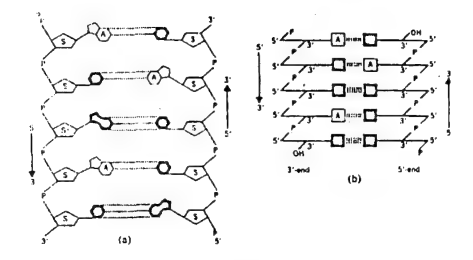
تكوين الأواصر الهيدروجينية بين الثايمين والادينين وبين السايتوسين والكوانين

الشكل (8 - 13)

إن كل زوج من القواعد المتقابلة لابد وأن يكون من قاعدة كبيرة (بيورين)، وقاعدة صعيرة (بيريمدينية) وإن زوجاً من البيورينات يكون أكبر من الحيز الموجود بين السلسلة من السلسلة من المطلوب لربط السلسلة مع بعضها.

الشكل (8 - 14)

طبيعة التاَّصر الهيدروجيني حيث يزدوج الثايمين مع الادينين والسايتوسين مع الكوانين.



الشكل (8 - 15)

التركيب البنائي الجزيئي للدد. ن. أ موضح فيه السكر الخماسي (S) - الفوسفات (P) للسلاسل النكليوتايدية وطبيعتها المتمثلة بـ ضد التوازي.

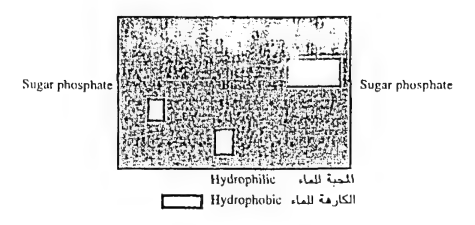
- (a) التركيب البنائي الجزئي.
- (b) الرسم التخطيطي المختصر الذي يتمثل ب:

القطبية العكسية (opposite polarity) للاشرطة المتمة (complementary strands).

سابعاً: يختلف ترتيب القواعد النتروجينية في الأحماض النووية (الدد.ن. أ) وفي السلسلة الواحدة.

ثامناً: تقع الحلقات السكرية في مستويات موازية لمحور الحلزون وتمسك جميع الفوسفاتية في الخارج.

تاسعاً: يشبه التركبيب البنائي النهائي للدد. ن. أ الاسطوانة، حيث أن المنطقة الهيدروفوبية للقواعد النتروجينية تكون داخلية، والهيدرفولية (المحبة للماء) ذات الشحنات القوسفاتية تصبح خارجية أي خارج الحلزون مواجهة بذلك جزيئات الماء المحيطة.



Hydrophobic and hydrophilic regions in DNA

تنتظم القواعد الهيدروفوبية في داخل الحلزون المزدوج وبزوايا على يمين محور الحلزون وتكون كما ذكرنا اواصر هيدروجينية بين الاشرطة نفسها  $\Lambda$  مع T و G مع G.

عاشراً : استقرارية الحلزون المزدوج Stabillity of the double helix تتحدد استقرارية الحلزون المزدوج بما يلي :

- 1 الأواصر الهيدروجينية بين القواعد المزدوجة Longitudinal interaction.
- 2 الالتحامات المفاعلية للقواعد المجاورة والتي تسمى بالتكدس القاعدي Base"
   "stacking.

ويعود التكدس القاعدي إلى تراكب (overlapping) مدارات الكترونات باي - π) (electrons) للقواعد ضمن مستوى واحد، وبسبب هذه المفاعلة الألكترونية (الباي) فإن للدد. ن. أ ذي الشريط المزدوج امتصاصاً للضوء واطيء عند الطول الموجي 260 نامومتر وأقل من الشريط المنفرد، وتسمى هذه الظاهرة بـ (النقصان بشدة الامتصاص) "Hypochromism".

3 - الأواصر الهيدروفوبية بين القواعد النتروجينية المجاورة للسلسلة النكليوتيدية المتعددة، حيث تساهم في اختفاء القواعد المكدسة في داخل الحلزون المزدوج والمجاميع القطبية خارج الحلزون بمواجهة جزيئات الماء. مما يزيد من استقرارية

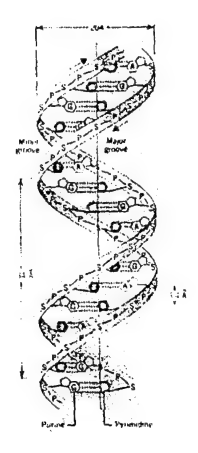
الملزون، كما يحدث الحال عند التركبيب البنائي الشالئي للبروتينات الكروية. والجدير بالذكر هنا أن المجاميع الفوسفاتية في الجزء القطبي من الحلزون المزدوج تتأين حاملة الشحنة عند الاس الهيدروجيني، لذا فإن الدد، ن. أ عبارة عن حامض قوي.

إحدى عشر: للدد. ن. أحديز (اخدود) يمكن أن يكون واسعاً أو ضيقاً Wide and)
(narow groove) وهناك عشرة أزواج من القواعد في كل دورة من الطزون،
ويطلق على هذا الشكل بيتا (β-Form) وهو ما اقترحه كل من واتسون وكرك.
وعند إزالة الماء (dehydration) من هذا الشكل تتكون وضعية أخرى بترتيب
فراغي جديد يسمى بالشكل A والذي يتمييز بوجود أحد عشر زوجاً من
القواعد في كل دورة حلزونية.

إضافة إلى ما أكده واتسون، فقد اقترحت أشكال أخرى للد. ن. أ من قبل باحثين ومنها Z-DNA (يساري الاتجاه Left handed) والذي يحتوي حلزونه المزدوج على 12 زوج قاعدى في كل دورة.

# خلاصة عن التركيب البنائي للدد. ن. أ:

- التف اثبتان من السلاسل النكليوتايدية الحلزونية المتعددة حول محور مشترك باتجاهين متعاكسين.
- ب تقع القواعد البيورينية والبيريمدينية في داخل الحلزون، بينما وحدات الديوكسي وايبوز والفوسفات في خارجه. وإن مستويات القواعد تكون عمودية على المحور الحلزوني أما مستويات السكر فهي تقع على يمين القواعد النتروجينية.
- ج يبلغ قطر الحلزون 20 انكستروماً والمسافة بين قاعدة واخرى 3,4 انكستروم على المحور الحلزوني والمسافة بين عشرة قواعد فتبلغ 34 انكستروماً.
- د ـ تتحمل السلستان بواسطة الأواصر الهيدروجينية عن طريق الأدينين والثايمين، وكذلك بين الكوانين والسايتوسين .



الشكل (8 - 16)

الرسم التخطيطي للحلزون المزدوج للدد. ن. 1 معوضح فعيمه تزاوج القواعد المتصممة والحيزات (الاخدودات) (grooves) الرئيسية والصغيرة. للحلزون المزدوج قطر يبلغ  $A^\circ 20$ ، وكمل دورة من هذا الحلزون تقدر بد $A^\circ 34$  (انكستروم) كل نكليوتايد بد $A^\circ 3.4$  انكستروم.

P = يمثل الغوسفات ثنائي الاستر.

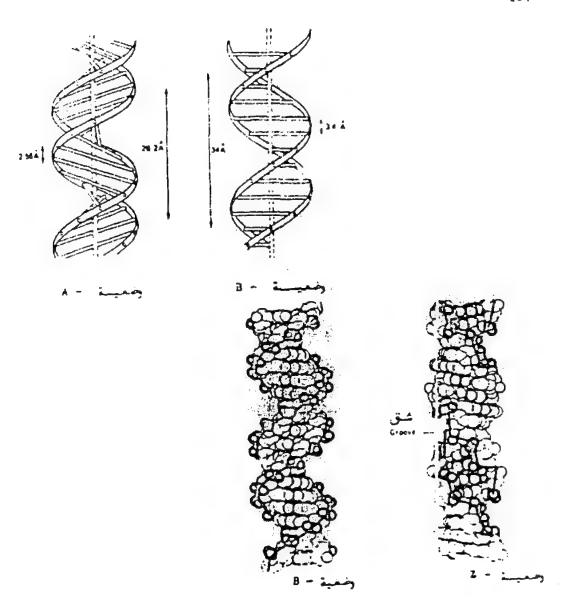
S = السكر الرايبوري بدون اوكسجين (deoxy ribose).

نوج الادينين والثايمين. A = T

زرج الكوانين والسابتوسين. G = C

الشكل Z لله د. ن. 1 DNA الشكل

يتعايش هذا الشكل مع الشكل اليميني الاتجاد (بيتا د. ن. Ι DNA ۱) في نفسر الجزيئة.



الشكل (8 - 17) الوضعيات (Z, B, A) لك د. ن. 1

الفصل التاسج



# 9-1 تقديـــم

تطورت دراسة الإنزيمات بسرعة وأصبحت لها حدود وأبعاد وأضحة، وأخذت نتصرف بوصفها علمًا مستقلاً يرتبط بروابط قوية مع علوم اخرى مثل الكيمياء، والفيرياء وعلم الأحياء (الأحياء المجهرية، وعلم الحيوان، وعلم النبات)، وكذلك العلوم الزراعية والطبعية كالباثولوجيا، والهندسة الكيميائية، وغيرها من العلوم الأخرى الكيميائية منها والحياتية.

وقد نتج عن تطور بحوث الإنزيمات استعمالات كثيرة وتطبيقات متنوعة إذ تم على سبيل المثال استعمال الإنزيمات ف :

- 1 ـ تشخيص العديد من الأمراض كأمراض القلب والكبد وغيرها.
  - 2 ـ منعالجة أمراض عدة كأمراض المعدة والأمعاء وغيرها.
    - 3 ـ الصناعات الكيميائية الحربية المتنوعة.
- 4 ـ قياس العديد من المركبات سواء داخل الأسم الحي أو خارجه.
- 5 ـ المساهمة وبصورة مباشرة في بناء علم الهندسة الوراثية الحديث.

إن الاعتراف التام بعلم الإنزيمات تاكد عام 1833 عندما لاحظ كل من العالمين باير وبيرسيز احتواء الراسب الكحولي (خلاصات الشعير) على مادة عطرية قادرة على تحويل النشا إلى سكر أحادي بواسطة الإنزيم النشواز (Amylase) الذي سمي حينئذ (Diastase)، واقترح دكلور عام 1898 استعمال الاحرف الثلاثة asc ليضاف إلى المادة التي تتحول إلى منتوج مثل (سكريز) للمادة سكروز و(المالتيز) عند الإضافة للمادة مالتوز.

وقد اختلف العالمان لابيك وباستور عندما اعتقد الأول أن عملية التخمر تحدث نتيجة تأثير بعض المواد الكيميائية المحضرة، واجتهد الثاني (باستور) بعدم إمكان فصل عملية التخمر عن الخلايا الحية نظراً لكونها مجموعة تفاعلات حياتية.

أما كلمة الإنزيم فعد اقترحت من قبل الباحث كون عام 1878 وبدأت دراسة خصوصية الإنزيمات في نهاية القرن الماضي إذ اشترك إي فيشر (E. Fischer) عام خصوصية الإنزيم والعلاقة الفراغية بين الإنزيم والمادة الاساس.

وبدأت دراسات عزل الإنزيمات وتنقيتها عام 1920، وبدأ العالم ولستاتر عام 1922 بعزل بعضها وقام كل من كداما وديكسن عام 1926 باستخلاص الإنزيم الذي يؤكسد الزانشين، واستمر عمل الباحثين يتواصل في تطوير علم الإنزيمات وفروعه المضتلفة حتى يومنا هذا. ويمكن أن نحدد على ضوء ما تقدم مفهوم الإنزيمات بأنها إضرازات بروتينية تنتج من قبل خلايا الجسم المختلفة وفق حاجة تلك الخلايا، وهي تختلف عن المحفزات غير العضوية بصفات محددة تتضمن الطبيعة الكيميائية وطريقة العمل وحركيات التفاعلات وحاجتها إلى مواد خاصة يطلق عليها بتميمات الإنزيمات.

من الصفات المهمة للخلية الحية قدرتها على القيام بالتفاعلات المعقدة في درجات حرارة محيطها، وبدون هذه الخلية فإن التفاعلات تحصل ببطء. وفي الخلية متسع للآلاف من الإنزيمات، وكل إنزيم صمم خصصيصاً لأداء مهمة معينة طبقاً لقاعدة محددة داخل الخلية وعلى ضوء ذلك يمكن أن نتصور وجود هذا العدد الهائل من الإنزيمات المتخصصة في الكائن الحي والتي توفر الطريقة للتحكم في كيمياء الخلية باقصى دقة ممكنة.

وقد عرف ازولد Oswold العامل المساعد بأنه المؤثر على سرعة التفاعلات والذي يتميز بالخصائص التالية :

- أ يحافظ على تركيب الإنزيم الكيميائي أثناء التفاعل، وقد تحدث فيه بعض التغيرات الطبيعية في بعض التفاعلات الخاصة.
- 2 ـ يسرع هذا العامل في الوصول إلى حالة التوازن Equilibrium دون التأثير على ثابتة Equilibrium Constant أو موقعه، بل يؤثر على سرعة التفاعل لكل من الاتجاهين بدرجة متساوية، وتبقى تراكيز المواد المختلفة في التوازن الكيميائي ثابتة.
  - 3 يساهم في الحصول على أبطأ طاقة منشطة Activation Energy .
- 4 يتميز هذا العامل بخصوصية تفاعله Reaction specificity حيث يتوفر عادة حافز واحد لكل تفاعل ولتفاعلات متقاربة.

الإنزيمات محفزات عضبوية تنتج بواسطة خلايا الجسم المختلفة حسب إمكانية

وحاجة تلك الخلايا، وتختلف هذه المحفزات عن نظائرها من المحفزات غير العضوية بأمور متعددة منها الطبيعة الكيميائية، وطريقة العمل، وحركة التفاعلات التي تحفزها. وتتكون الإنزيمات من مواد بروتينية تختلف عن العامل المساعد غير العضوي مثل ثاني اوكسيد المنغنيز البلاتين النيكل برادة الحديد النئ، وهي أكثر تخصصاً من العوامل المساعدة غير العضوية التي تدخل في تفاعلات تختلف تمام الاختلاف عن بعضها البعض، أما الوزن الجزيئي للانزيمات فهو كبير ويزيد على الوزن الجزيئي للانزيمات فهو كبير ويزيد على الوزن الجزيئي للانزيمات فهو كبير ويزيد على الوزن الجزيئي العوامل المساعدة غير العضوية، بالإضافة إلى ذلك فإن الإنزيمات تتأثر بدرجة الحرارة وتزيد من تفاعلها عند زيادة ما يلي :

أ - المركبيات التي لها تأثير مؤقت على التفاعل الإنزيمي، وفي هذه الحالة يستعيد الإنزيم نشاطه عند زوال المؤثر (التغير العكسي).

ب ـ أو المركبات التي لها تأثير ثابت على التفاعل الإنزيمي، ولا يستعيد الإنزيم نشاطه مرة أخرى أي إنه يعمل بطريقة عكسية.

الإنزيمات مركبات بروتينية تتراوح أوزانها الجزيئية بين 9000 إلى أكثر من مليون تذوب في الماء مكونة محاليل غروية، ومن الصعوبة النفاذ من الأغشية شبه المنفذة. ويستفاد من هذه الخاصية بفصل الإنزيمات عن الالكتروليتات، ويتم الفصل عادة بواسطة الفرز الغشائي (Disgysis)، وتترسب الإنزيمات هذه بواسطة الأملاح المتعادلة مثل كبريتات النحاس.

تتركب الإنزيمات من مجمعوعة من الأحماض الأمينية مرتبطة مع بعضها بواسطة الأواصر الببتيدية وتبعاً لهذا التركيب الكيميائي فمن المكن تقسيمها إلى :

- ا ـ إنزيمات مكونة من مادة بروتينية فقط مثل Lipase (اللايبيز).
- 2 إنزيمات مكونة من مادة بروتينية مع مجموعة غير بروتينية الإنزيم المساعد (Coenzyme).
- 3 ـ إنزيمات مكونة من مادة بروتينية مجموعة غير بروتينية مرتبطة ارتباطاً شديداً
   والتي يطلق عليها المجموعة الإضافية Prosthitic group .

الإنزيم الكامل ---> الجزء البروتيني + الإنزيم المساعد (Coenzyme) (Apoenzyme) (Haloenzyme)

تسمى الإنزيمات المتكونة من مادة بروتينية مع مجموعة غير بروتينية مرتبطة.

# 9-2 البناء الكيميائي للإنزيمات وخواصها

## 1 - السلاسل الببتيدية وبناؤها المجسم:

تتكون الإنزيمات من أحماض الفالامينية ترتبط ببعضها مكونة سلاسل طويلة، إضافة إلى ذلك يدخل في الاعتبار البناء الكيميائي للإنزيمات، وترتيب هذه المكونات بالنسبة لبعضها في السلسلة الببتيدية، وكذلك البناء لجسم (ثلاثي الابعاد) في الفضاء والشكل والوضع الذي تأخذه السلسلة الببتيدية للانزيم نتيجة للتوزيع الفضائي، ونتيجة لالتفاف السلسلة الببتيدية حول بعضها أو انعزالها ووجودها بروابط أخرى بين المجموعات الفعالة وبين أجزاء السلسة الببتيدية .

تعتمد الإنزيمات في صفاتها الكيميائية والفيزيائية على البناء التركيبي الكيميائي، وتختلف هذه الإنزيمات بالنسبة لهذا البناء بالامور التالية:

- المينية المكونة والموردة في سلسلاتها الببتيدية.
  - 2 ـ تتابع الأحماض الأمينية في كل سلسلة ببتيدية .
- 3 توزيع المجموعات المختلفة وكذلك الذرات الفضائية في السلسلة البيتيدية .
  - 4 تركيب الجسم ثلاثي الأبعاد لجزيئة الإنزيم.
    - 5 ـ الشكل العام للجزيئة الإنزيمية.
  - 6 .. تكوين عدد من الوحدات ذات استقلال نشاطي محدود.
- 7 ـ تنجمع جزيئات الوحدة الإنزيمية مع وحدات اخرى لتكوين مجموعات ذات وزن جزيئى عال.
  - 8 ارتباط الإنزيمات مع مواد غير بروتينية.

### ب - مستويات بناء الإنزيمات :

نتيجة البحوث المتتالية وضحت أهمية الأوضاع التي تأخذها السلاسل الببتيدية في شكل مبروم حلزوني أو التفاف على بعضها، أو مع بعضها وغيرها من الأوضاع التي لها اثر كبير في سلوك الإنزيمات وخواصها.

# الأواصر التي تثبت سلسلة جزيئة الإنزيم في أوضاعها :

1\_ الأواصر الأيونية Ionic Bonds

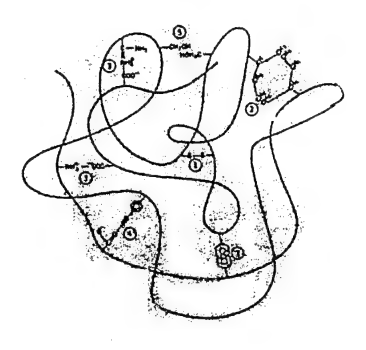
2 ـ الأواصر الهيدروجينية Hydrogen Bonds.

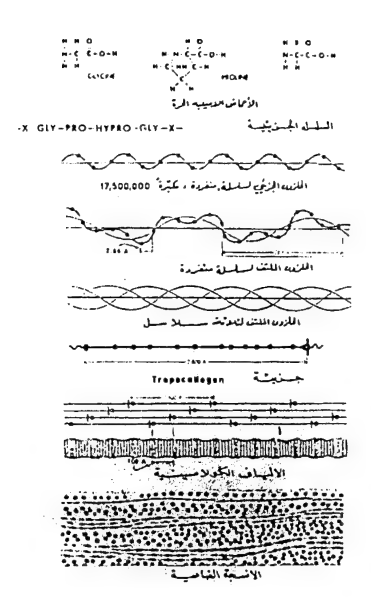
2 ـ الأواصر ثنائية الكبريتيد Disulfide Linbage

4 ـ تجاذب فاندرفال Van Der Vall Forces

5 - التصادم القطبي للمجاميع Polar Groups Interaction

كما هو ذكور في الرسم التخطيطي ضمن الشكل التالي:





الشكل (9 - 1) : جزء من التركيب البنائي للإنزيم لا يسوزوم

### البناء الأول: Primary Structure

ويحدده نوع الأحماض الأمينية وتتابع ترتيبها في السلسلة الببتيدية، وهذا البناء يمثل هيكل Backbone للسلسلة الببتيدية وما يتصل بها من ذرات ومجموعات.

## البناء الثاني: Secondary structure

ويت مثل بالتركيب التكويني Conformation للسلسلة الببتيدية والتي تشمل الالتفاف مع طول السلسة او التفاف السلاسل الببتيدية مع بعضها في شكل حلزوني والتصاقها مع بعضها، وهذا يحدد التوزيع الفضائي للبذرات والمجموعات في السلسلة الببتيدية. ويثبت هذا البناء بالأواصر الثانوية التي من أهمها الآصرة الهيدروجينية ويتضمن هذا البناء السلاسل الببتيدية بأشكال مختلفة وهي :

- ا ـ نموذج الفا (α Pattern): ويتضمن سلسلتين ببيتيديتين أو أكثر تلتف على طول بعضها التفافأ حلزونياً فتكون شكلاً حلزونياً (Helics)، وإن طول اللغة أو البرمة الواحدة في الحلزن (3.6) وحدة حامض أميني.
- 2 نموذج بيتا (β Pattern): ويعبر عنه التركسيب البسيط غير المكثف، وفيه ترتبط سلسلتان ببتيديتان مبرومتان أو أكثر على طولها دون التفاف على بعضها أو تكوين حلزوني.

#### البناء الثالث: Tertiary Struction

ويشمل الشكل العمام المجسم ثلاثي الأبعاد للإنزيم، ويحدده التفاف السلاسل البعدية على بعضها، وهذا التركيب تثبته الروابط الثانوية كالآصرة ثنائية الكبريتيد والتي لها أهمية في تثبيت هذا البناء، ويمكن معرفة هذا البناء باستعمال أشعة أكس.

#### البناء الرابع: Quaternary Struction

وهو البناء الناتج من تجمع بعض جمزيئات الإنزيم مع بعضها، ويتوقف هذا البناء على نوع البروتين ونوع الشحنات الكهربائية ودرجة حموضة المحلول، وتعمل الرابطة ثنائية الكبريتيد على تثبيت هذا البناء.

# الخطوات المستعملة لقياس التركيب الأولى للإنزيمات:

#### أ ـ معرفة الأحماض الأمسية المكوية لها:

أ ـ التحلل المائي الكامل.

2 \_ فصل نواتج التحلل المائي الكامل بالطرق الكروموتوغرافية.

3 \_ التحليل الكمى للأحماض الأمينية.



الشكل (9 - 2) الوحدة التركيبية في الشكل الرباعي للإنزيم ATCase

والرابطة الهيدروجينية أو الجسر الهيدروجيني نوع من الارتباط الذي ينتج عن التداخل الكهربائي الاستاتيكي بين جزيئات غير متأينة يجعل أحد أطرافها موجب الشجنة للطرف الثاني الذي يعتبر سالب الشحنة، وينتج عن ذلك تكون قطبين في الجريئي غير المتأين بطريقة نسبية. والرابطة الهيدورجينة من نوع التداخل بين المركبات ثنائية الاقطاب، وفيها يحدث تجاذب لذرة الهيدروجين بواسطة درتين سالبتي الشحنة كل منهما تعمل على جذبها وتقع بينهما ذرة الهيدروجين.

ترتبط ذرة الهيدروجين بذرة النتروجين مكونة آصرة هيدروجينية، وهي خطية ذات طول 2.72 (A) وربما تستعمل لربط N—H, C=O الموجودة على نفس السلسلة أو سلسلتين لكل منهما.

### الخواص الفيزياوية للإنزيمات:

## ترسيب الإنزيمات بواسطة الأحماض المعقدة والقلويات:

يستعمل حامض التنكستك Tungstic في ترسيب الإنزيمات، وكذلك يمكن أن يقوم حامض الفوسفوتنكستيك Phosphotungstic بالعمل نفسه، كما يمكن استعمال الأحماض التي يطلق عليها اسم مرسبات أشباه القلويات بالعمل نفسه.

## قابلية الذوبان للإنزيمات:

بعض الإنزيمات سهلة الذوبان في الماء، والبعض الآخر يذوب في المحاليل المخففة، وهناك الإنزيمات التي تحتوي على البرولين والمهدروكسي برولين في الكحولات.

وتعتمد قابلية ذوبان الإنزيمات في المحاليل المختلفة على التركيب الكيميائي لها وعلى الاس الهيدروجيني للمحاليل PH، حيث تكون قابلية الذوبان قليلة جداً في نقطة التعادل الكهربائي (Isoelectric points). وهناك عوامل متعددة تسبب التغير في طبيعة الإنزيمات مثل الحرارة، والضغط، وأشعة اكس، والأشعة البنفسجية، والكحول، وأيونات المعادن الثقيلة، الرج الشديد، المذيبات العضوية ...الخ.

ان الترسيب بالتجلط غير عكسي، كما لا تذوب الإنزيمات في المذيبات التي كانت تذوب فيها قبل ترسيبها، ونصف البروتينات المتجلطة هي بازدياد لزوجتها، وقلة انتشارها، وقلة قابلية تبلورها وسهولة هضمها التي تحدث نوعين من التغيرات.

# تقدير لزوجة الإنزيم وتقدير انتشار الضوء من المحاليل:

لا تقدر معظم هذه الطرق الوزن الجزيئي الحقيقي بل عدد الوحدات التي توجد في أصغر صورة ممكنة من المادة في المحلول سواء كانت أيونات أو جزيئات أو حبيبات صغيرة في نطاق المكونات الغروية.

ومن المكن في حالة الإنزيمات المحتوية على أحد عناصر الفلزات الثقيلة تقدير أصفر وزن جزيئي يمكن أن يكون عليه الإنزيم وهو الوزن البروتيني الذي يحتوي

على ذرة واحدة من العنصر، فيجري حينئذ تقدير النسبة المئوية للعنصر في البروتين ويتبعها تقدير أصغر وزن جريئي،

#### صفات التاين :

يتاين الكثير من الاحماض الاسينية التابعة للإنزيمات تبعاً للمجاميع التي تحملها، وتتفاوت كل مجموعة حسب المحيط والصفات التي تحملها.

# الطرق المستعملة لتغيير التركيب الطبيعي للإنزيمات:

- (1) الهز البسيط أو مكوث المحلول البروتيني في درجة حرارة الغرفة لمدة طويلة.
  - (2) معاملة الإنزيمات مع الكحول، الاسيتون والمذيبات العضوية الأخرى.
    - (3) التعرض إلى الأشعة السينية أو فوق البنفسجية.
- (4) عند وجود الحمض والقاعدة واليوريا، السالسيت Salicylate في المحلول الإنزيمي.

## التاثيرات التي تصاحب تغير تركيب الإنزيمات الطبيعي:

- أ ـ تنخفض الإذابة ونقطة تعادل الشحنة.
  - 2 فقدان نشاط البروتين الحياق.
- 3 ـ زيادة نشاط بعض المجاميع مثل (SH)، ومجاميع الهيدروكسيل الفينولية.
  - 4 ـ زيادة عدد المجاميع المثاينة.
  - 5 ـ زيادة عدم تناسق الجزيئة.
  - 6 ـ زيادة قابلية التحلل المائي للإنزيمات.
    - 7 ـ نقدان خاصية التبلور.
    - 8 تكسر الأواصر الهيدروجيئية.

#### تنقية الإنزيمات:

تعتمد عملية تنقية الإنزيم على مصدره الحياي وعلى موقعه ضمن الخلايا أو خارجها. فيمكن تنقية الإنزيمات داخل الخلايا بصورة عامة حسب الخطوات التالية (وذلك لكسر جدار الخلية):

- ا \_ استخلاص النسيج بواسطة الماء.
  - 2 \_ جعل النسيج متجانساً.
  - 3 تجميد المزيج المعلق وإذابته.
- 4\_ معاملة المزيج المعلق بعوامل محللة (Lysing agent).

وبعد هذه الخطوات يمكن معاملة الإنزيم على أساس كون مصدره من خارج الخلية، حيث تكون محتوية على شوائب عديدة مثل الأملاح، الحوامض النووية، المواد السكرية. وقد وضعت طرائق مختلفة لتخليص الإنزيم من المواد غير البروتينية منها:

أ ـ الترسيب الجريئي بواسطة مديبات المواد العضوية، مثل الاسيتون ، الايثانول ،
 الايزوبروبانول.

ب ـ تغيير درجة الأس الهيدروجيني.

ج \_ إضافة الاملاح مثل سلفات الأمونيوم.

ان عملية التجرئة بواسطة تغيير درجة الأس الهيدروجيني تعتمد على خاصية إذابة البروتين في درجة تعادل الشحنة (Isoclectric point) أو قلة إذابة الشوائب في درجة أس هيدروجيني معين، فالأحماض النووية يمكن فصلها عن البروتينات بدرجة اس هيدروجيني 5.5، وتستعمل طريقة الامدصاص للتخلص أيضاً من المواد الشائبة فوق سطوح مواد لا تذوب ولا تتفاعل معها مثل، هلام فوسفات الكالسيوم هلام (Ca) (Phosphate Gel)

تحضر الإنزيمات بطرق متنوعة معتمدة على توفرها، وبصورة عامة فإن أهم الطرق التي يمكن ابتاعها للحصول على الإنزيمات هي جمع السوائل التي تتوفر فيها الإنزيمات والحصول عليها بعد إجراء عملية تحلل ذاتي للانسجة، أما لتنقية الإنزيمات، فهناك طرق عدة منها:

Adsorption chromotography

ا ـ طريقة الامدصاص الكروموتوغرافي

Fractional precipitation

2 ـ الترسيب الجزيئي

Ultracentrifugation 3 \_ استخدام الآلة الطاردة المركزية ذات السرعة العالية. Electropho resis 4 \_ استخدام أجهزة الهجرة الكهربائية للدقائق الملتة 5 \_ طريقة الترشيح خلال الجل: وهي عملية فصل Gel Filtration عدة بدروتينات ذات اوزان جازيئية عالية اعتماداً على حجم جزيئاتها في المحلول. 6 - الشبادل الأيوني: وهي عملية فصل عدة Ion exchange بسروتسيشات اعستماداً على درجسة الأس الهيدروجيني والقبوة الايونية للمحلول الناضح. 7 ـ التركيز المتكاهر: وهي عملية الهجرة الكهربائية في درجة اس هيدروجيني متدرج. 8 ـ التجزء الملحي. Salt fractionation

9 - الاستخلاص بالمذيبات العضوية. Organic solvent extraction

10 ـ الفرز الغشائي Dialysis

# 9-3 تفاعل الإنزيمات

تحدث التفاعلات بتأثير الإنزيمات حسب الخطوات التالية :

- 1 تتحد المادة المتفاعلة مع الإنزيم مكونة مسركباً وسيطاً يسمى بالإنزيم المادة الأساس Enzyme-Substrate complex.
  - 2 يتحلل المركب الوسط ويكون نواتج التفاعل ويتحرر الإنزيم.

ويحدث التفساعل بين الإنزيم والمادة الأساس عن طريق المراكز النشطة الموجودة على سطح الإنزيم، وقد وضعت عدة نظريات لتوضيع عملية الاتحاد هذه. وهناك أدلة كثيرة تثبت تكوين هذا المركب الوسطى المعقد، فعثلاً الإنزيم Catalase بني اللون يقوم بتحويل فوق أوكسيد الهيدروجين إلى ماء وأوكسجين ذري حسب التفاعلات التالية :

CATALASE + 
$$H_2O_2$$
  $\longrightarrow$  CATALASE +  $H_2O_2$   
CATALASE -  $H_2O_2$   $\longrightarrow$  CATALASE +  $H_2O_2$ 

ويلاحظ أن اللون البني هو لون الإنزيم. أما اللون الاحمر فهو لون المعقد الإنزيم \_ المادة الأساس.

إضافة إلى ذلك تستعمل الطرق الطيفية أيضاً لقياس الإنزيم \_ المادة الأساس المعقد، إضافة إلى ذلك فالإنزيم يكون مركباً وسطياً معقداً مع مواد أخرى تشابه المادة الأساس وتقوم بتشبيط تفاعله، ولا يعطي الناتج الحاصل من تفاعل المادة الأساس.

### حركيات الإنزيمات:

تعد الإنزيمات محفرة للتفاعيلات غير المتجانسة، وتتميز بالصفات العامة للمحفزات يضاف إليها صفات خاصة بها تتضمن:

أ ـ تقليل الطاقات الحرة التابعة لتفاعلات معينة.

ب - اعتماد التفاعل عند بنائه على تركيز المادة الأساس.

ج \_ اختلاف الإنزيمات عن المحفزات الأخرى بكونها تعتمد اعتماداً جوهرياً وأساسياً على الأس الهيدروجيني وعلى درجة الحرارة .

د ـ لكل إنزيم مادته الأساس الخاصة به.

هـ - التسريع في الحصول على التوازن دون التأثير على ثابته ولا على موقع التوازن.

# النشاط الإنزيمي:

عند قياس النشاط الإنزيمي يتطلب الأمر تقدير الزمن اللازم لتكوين كمية معينة من التغيير في الصفة الخاصة وحسب الظروف القياسية، ويستفاد من التغيرات التي تحدث في الصفات الطبيعية أو الكيميائية للمواد الأساس المتفاعلة (كالتغيرات في

اللزوجة، ودرجة التحدويل الضوئي، ومعامل الانكسار، وتكوين مواد لها تفاعلات مميزة) في قياس نشاط الإنزيمات.

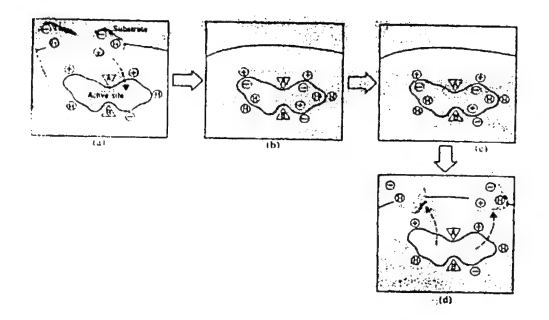
ويعبر عن نشاط الإنزيم بوحدات معينة عن طريقها تقاس كمية الإنزيم وفاعليته. والوحدة العالمية الإنزيمية عبارة عن كمية الإنزيم التي تحول مايكرومولا واحداً من المادة الأساس في الدقيقة الواحدة باللتر بظروف قياسية محددة. وتستعمل طرقٌ عدة كما ذكرنا لقياس النشاط الإنزيمي منها: الطرق الطيفية، والإشعاعية.

### نظرية القفل والمفتاح Lock and Key theory

بسبب خصوصية الإنزيم، فإنه يتحد مع مادة معينة، حيث يؤثر المفتاح على قفل واحد فقط. وليس كل المجموعات الموجودة بجزيء الإنزيم تدخل في التفاعل المحفز بل إن ما يدخل منها هي المراكز النشطة.

في التفاعل المحفز بالإنزيمات تحرر المواد المتفاعلة طاقة تساوي أو تزيد على طاقة التنشيط اللازمة للتفاعل، وإن الإنزيمات تعمل على خفض طاب التنشيط هذه، فمثلا عند تحلل فوق أوكسيد الهيدروجين بدون عامل مساعد، تكون طاقة التنشيط مساوية للـ 18.000، وتخفض هذه عند وجود البلاتين كعامل مساعد إلى 12.000، بينما في حالة وجود الإنزيم Catalase تصبح هذه الطاقة 2000 سعرة في الوزن الجزيئي الغرامي.

تعتمد هذه النظرية على التكامل الشكلي بين الإنزيم والمادة الأساس التي اعتمدها اميل فشر. ويوضح الشكل التلاحم بين الإنزيم والمادة الأساس وفقا لنموذج المفتاح والقفل لفشر، حيث أن للمادة الأساس مناطق قطبية وغير قطبية تنجذب فيها المناطق اللاقطبية وتتحدد مع المركز النشط الذي يكون متممًا لها في كل من الشكل والشحنة (الشكل لا و b). تتكون المناطق اللاقطبية وكذلك ذات الشحنة الموجبة والسالبة من السلاسل الجانبية للمكونات الملامسة، والتي تضع المادة الأساس بوضعية تجعلها تقوى على الالتحام مع الموقع التحفيزي. بعد حصول عملية التحفيز (c)، تتحرر المنتوجات من المركز النشط (a)، وبالتالي تحرر الإنزيم للقيام بجولة أغرى للتحفيز (الشكل 9-3).



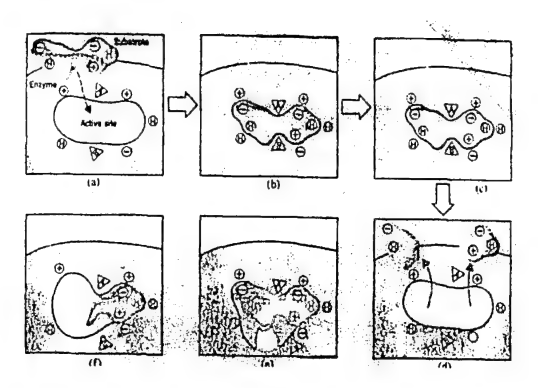
الشكل (9 - 3) نظرية القفل والمفتاح عن: Cell Biology by Sheeler الشكل (9 - 3) نظرية القفل والمفتاح عن: (a) للمادة الأساس والمركز النشط أشكال مختلفة إلا أنها متممة.

- (b) يعتبر الشكل المكونات التحفيزية لتغير الأواصر في المادة الأساس.
  - (c) تتحرر النواتج ويرجع المركز النشط إلى حالته الأصلية.

في بعض الإنزيمات تتشابه مواقع الارتباط مع المواد الأساس بما يشبه تقبل القفل لمفتاح واحد أو عدد قليل من المفاتيح، فعند استقرار المادة الأساس على هذه المواقع، تقوم قوى التجاذب بعملية سحبها إلى أسفل لتسبب في وضع إجهاد على اواصر المادة الأساس، ويؤدي هذا الإجهاد إلى إعادة ترتيب الأواصر الكيميائية.

### فرضية كوشلاند (التوافق المستحث Induced Fit )

يوضح الشكل (9 - 4) فرضية كوشلاند التي تعتمد على التصور الذي يحدد فيه الاختلاف في شكل المركز النشط والمادة الاساس (a) إلا أنهما يصبحان متممين بعد ارتباط المادة الاساس (b). إن التغير في الشكل يضع المكونات التحفيزية في موقع لكي يغير الأواصر في المادة الاساس (c). يتبع ذلك تحرير نواتج التفاعل (d) ويرجع المركز النشط بعد ذلك إلى حالته الأولية.



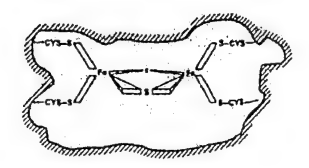
الشكل (9 - 4) فرضية كوشلائد

#### عن: Cell Biolougy by Sheeler

تحدث تطبيقات هذه الفرضية عندما تكون الإنزيمات غير منتشابهة في مواقع ارتباطها مع المواد الأساس، حيث تجذب المواد الأساس الأشكال المشابهة وليس بالضرورة ذات الأشكال المتطابقة، ويكون الجذب عن طريق أواصر ضعيفة.

# دور الفلزات في تفاعلات الأكسدة والاختزال:

تقوم ذرتان من الحديد بالارتباط مع البروتين عبر مجاميع السلفاينيل، حيث تقوم بشكوين جسور بواسطة السلفايدات (Sulfides)، حيث يتحرر سلفايد الهيدروجين بعد تحميض البروتين:



التفاعلات البسطة أحادية المادة الأساسية:

طريقة هنرى وميكابلس ومنتون للتوازن السريع

Asimple unireactant system- Rapid equilibrium Approach (Henri, Michaelis, and Menten):

وتشمل التفاعل المبسط والمحفر إنزيميا وتحول مادة أساسية منفردة إلى الحاصل. ويطلق على هذه الطريقة الواحدة (Uni Uni) حسب تسمية Cleland. ويمكن كتابة ترتيب التفاعل حسبما يأتى:

وتسمى كل من EP, ES وبالمعقدات المركزية Central complexes، ولتبسيط ذلك، سنفرض وجود معقد جزء واحد يتميز تفاعله العكسي بأهمية قليلة حركياً، وتنطبق الفرضيية الأخيرة على السرعة الأولية في التفاعل الأمامي وقبل أن تتجمع كميات لا بأس بها من الحاصل. يمكن كتابة التفاعل حسبما يأتي :

$$E + S \xrightarrow{K_1} ES \xrightarrow{K_2} E + P \qquad \dots (2)$$

وعلى ضوء ذلك يمكن اشتقاق معادلة السرعة تحت ظروف التوازن السريع، حيث يتوازن كل من ES, S, E يسرعة مع معدل السرعة التي يتحلل فيها الـ ES في E + P. وتعتمد السرعة في أي وقت على تركيز الـ ES:

$$v = K_p$$
 (ES) .....(3)

حيث Kp ثابت منعدل السرعة التحفيزي "Cataytic rate constant" . ويتنوزع الإنزيم الكل بين ES, E كما يلي :

$$[E]_{t} = [E] + [ES]$$
 .....(4

وعند تقسيم المعادلة المعتمدة على السرعة بن [E]، حيث تستعمل [ES] + [ES] في الجانب الأيمن من التفاعل، تحصل على :

وبسبب فرضية التوازن Equilibrium assumption، يمكن التعبير عن ES . بالتعابير (ES ، حيث كلا هو ثابت التحلل للمركب المعقد ES :

$$K_{S} = \frac{[E][S]}{[ES]} = \frac{K_{-1}}{K_{1}}$$
 .....(6)

$$[ES] = \frac{[E]}{K_s} [E] \qquad (7)$$

وعند التعويض عن [ES] نحصل على:

$$\frac{v}{[E]_t} = \frac{K_p \frac{[S]}{K_s} [E]}{[E] + \frac{[S]}{K_s} [E]}$$
 (8)

وعند ضرب الجهتين بـ Kp وحدف E نحصل على :

$$\frac{v}{K_{P}[E]_{t}} = \frac{\frac{[S]}{K_{S}}}{1 + \frac{[S]}{K_{S}}} \qquad (9)$$

 $v = K_p(ES)$  : فإذا كان

$$K_{p}(E)_{t} = V_{max}$$
 ......(10)

وهي السرعة التي يمكن الحصول عليها عندما يصبح الإنزيم بقدر ES:

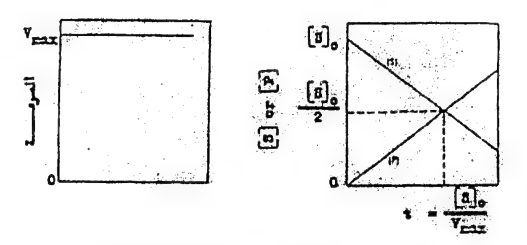
$$\frac{V}{V_{\text{max}}} = \frac{\frac{[S]}{K_S}}{1 + \frac{[S]}{K_S}} \tag{11}$$

ويمكن إعادة ترتيب معادلة السرعة للتفاعلات البسيطة ذات المادة الأساسية الواحدة (Simple unireactant system) لتعطي معالة ميكايلس عائن الاكثر تداولاً

$$\frac{\mathbf{v}}{\mathbf{V}_{\text{max}}} = \frac{[S]}{\mathbf{K}_S + [S]} \tag{12}$$

وتربط المعادلة Henri- Michaelis- Menten، السرعة الأولية Initial velocity مع السرعة الأولية Initial velocity مع السرعة العظمى Vmax بتركييز معين من المادة الأساسية، والمعادلة صحيحة فقط عند القياس بوقت قصير جداً، لذا تبقى (S) ثابتة حين يتطلب استعمال 5% من المادة الأساسية فقط.

# تعطي هذه العلاقة رتبة الصفر :



انظر إلى: Biochemical Calculstions 2nd edition, Irwin H. Segal

# حركيات رتبة الصفر Zero-order Kinetics

$$V = \frac{V_{\text{max}}[S]}{K_{\text{m}} + [S]} \xrightarrow{[S] >>> K_{\text{m}}} \frac{V_{\text{max}}[S]}{[S]}$$

$$\therefore V = V_{\text{max}}$$

ومن ناحية عملية، فالسرعة ثابتة وغير معتمدة على S، ونحصل على خط مستقيم عند رسم العلاقة بين S والوقت و P ضد الوقت.

# حركيات الرتبة الأولى First-order Kinetics

يمكن اشتقاق العلاقة الخطية بين S, v عندما يكون S <<< Kin يمكن اشتقاق العلاقة الخطية بين 'Henri-Michaelis-Menten"

$$V = \frac{V_{\text{max}}[S]}{K_m + [S]}$$
 .....(1)

وعندما يكون Km >>> [S] يمكن إهمال الـ [S] في المقدار واختصار المعادلة إلى :

انظر الى : Biochemical calculations 2nd edition

$$V = K(S) \qquad \dots (2)$$

حيث k عبارة عن ثابت معدل سرعة الرتبة الأولى للتفاعل بصورة عامة، وإن moles x liter  $^{-1}$  x min  $^{-1}$   $^{-1}$  v ب  $^{-1}$  min  $^{-1}$  وحداته هي moles/leter  $^{-1}$  (مول/اللتر/الدتيقة) فد :

$$K = \frac{V_{max}}{K_m} = \frac{a_{moles} x liter^{-1} x min^{-1}}{a_{moles} x liter}$$

$$= \frac{a_{moles} x liter^{-1} x min^{-1}}{a_{moles} x liter}$$

$$= \frac{a_{moles} x liter}{a_{moles} x liter}$$

تعبر المعادلة عن الحالات التي يكون فيها الـ S صغير جداً، حيث السرعة المطلقة تتناقص من لحظة إلى أخرى عند تناقص S.

وبصورة عامة، ففي أية لحظة، يتحول الجزء الثابت من المادة الأساسية إلى الحاصل:

$$\frac{-d [S]}{dt} = v = K[S]$$
 .....(3)

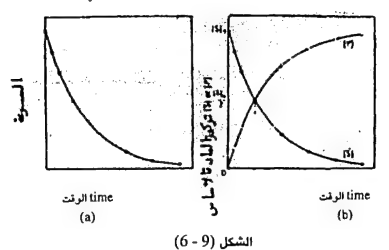
$$\frac{-d [S] / [S]}{dt} =$$

وبسبب نفصان السرعة V مع الوقت في منطقة الرتبة الأولى -First- order re وبسبب نفصان السرعة V مع الوقت في منطقة الرتبة الأولى .gion وأصد الوقت والـ [P] ضد الوقت. ويمكن قياس كلمية المادة لاساسية المستعملة والحاصل المتكون خلال وقت الوقت. ويمكن قياس عمدل السرعة للرتبة الأولى المتكاملة -Integrated first-order" معين باستعمال معادلة معدل السرعة للرتبة الأولى المتكاملة -rate equation .

$$v = -\frac{d[S]}{dt} = K[S]$$
 .....(5)

$$-\frac{d[S]}{dt} = K dt \qquad (6)$$

فالتكامل بين اثنين من تراكيز المادة الأساسية المختلفة [S] و [S] والوقت ما و t .



$$\ln \frac{[S]_0}{[S]} = K(t - t_0) \qquad .....(8)$$

$$2.3 \log \frac{[S]_0}{[S]} = K(t - t_0)$$
 (9)

فإذا كان [S]= تركيز المادة الأساسية الأولى (concinitial substrate).

. Zero time والوقت صفر = t<sub>0</sub>

نبمكن كتابة المعادلة أعلاه :

$$2.3 \log \frac{[S]_0}{[S]} = Kt$$
 .....(10)

حيث elapsed time = t (الوقت المار).

[S] = تركيز المادة الأساسية بالوقت t.

ويمكن كتابة المعادلة حسبما يأتي:

$$[S] = [S]_0 e^{-Kt}$$

ويمكن إعادة تنظيم المعادلة (10) لتصبح:

$$\log [S] = -\frac{k}{2.3} t + \log [S]_0 \qquad ....(1)$$

لذا فرسم ولوغاريتم، [S] ضد ا يعطي خطاً مستقيماً linear ذا ميل يبلغ لذا فرسم ولوغاريتم، [S] ضد ا يعطي خطاً مستقيماً (S - K/2.3) وعندما يكون المتعاطع intercept يبلغ (S - K/2.3) وعندما لوغاريتم (S - Log - L

بمعنى آخر وحسب التعريف فإن:

$$Q^{10} = \frac{K_1 + 10^0}{K^S}$$
 (2)

$$E = \frac{RT^2 \ln Q_{10}}{10}$$
 (3)

وتقع معاملات درجة الحرارة "temperature coefficient" للتفاعلات الإنزيمية بين 4,2,1 من الملامح العامة للتحفيز وقوع معامل درجة الحرارة للتفاعلات المحفزة أقل من التفاعلات غير المحفزة والتفاعلات الإنزيمية المحفزة أقل من تلك المحفزة بالعوامل المساعدة اللاعضوية.

# معادلة ارهينويوس Arhenius equation - Energy of activation

ترضح معادلة ارهينويوس العلاقة بين ثابت معدل سرعة "rate constant" للتفاعل K والطاقة المنشطة "Ea"activation energy

 $K = Ae^{-KaRT}$ 

$$\log K = -\frac{Ea}{2.3 RT} \frac{1}{T} + \log A$$

ویعتبر A ثابتاً لتفاعل معین، وعند رسم log K ضد 1/T نحیصل علی رسم خطی linear .

أما عند تكامل معادلة ارهينوس "Integrated" فإننا نحصل:

$$\log \frac{K_2}{K_1} = \frac{Ea}{2.3 R} \left( \frac{T_2 - T_1}{T_2 T_1} \right)$$

$$Ea = \frac{2.3 RT_2 T_1}{(T_2 - T_1)} mog \frac{K_2}{K_1}$$

"specific reaction rate حيث كل من K2, K1. ثوابت معينة لمعدل السرع للتقاعل K2, K1. ثوابت معينة لمعدل السرع للتقاعل constants"

isimple rapid equilibrium system "تبلغ التوازن السريع والبسيط  $V_{max}[E]_{t} = (Kp)$  وعند رسم  $V_{max}[E]_{t} = (Kp)$  وعند رسم  $V_{max}[E]_{t} = (Kp)$  في قالت معدل السرعة للرتبة الأولى  $V_{max}[E]_{t} = (Kp)$  في قالت  $V_{max}[E]_{t}$  في  $V_{max}[E]_{t}$  ويمكن رسم  $V_{max}[E]_{t}$  في  $V_{max}[E]_{t}$  ويمكن أن نفرض  $V_{max}[E]_{t}$  ويمكن أن نفرض بال تركييزاً معيناً من المادة الأساسية يكون مشبعاً في جميع درجات الحرارة وبي وبصورة مثالية. ويمكن قياس  $V_{max}[E]_{t}$  من الرسم العكسي بكل درجة حرارة وفي معظم التفاعلات الإنزيمية تعتمد السرية الحرارة، وبالنتيجة فالسط المحسوبة من منها تتاثر بصورة مختلفة بتغيير درجة الحرارة، وبالنتيجة فالسط المحسوبة من

رسم ارهينوس يمكن عدها ظاهريا إذ تمثل المعدل زيادة على ذلك، ويمكن أن يكون رسم ارهينوس نفسه غير خطي nonlinear إذا أصبحت مختلفة ذات معدل سرعة محدد "rate limiting" ودرجات حرارة مختلفة، وفي بعض الحالات يمكن أن يكون الرسم حاد التغير "Sharp change" في ميله في بعض درجات الحرارة Transition) من خطوة معدل السرعة المحددة إلى الأخرى أما الانخفاض المفاجىء في رسم ارهينوس فيعني تغيير الشكل الطبيعي للبروتين.

# درجة الأس الهيدروجيني:

بصورة عامة، تكون الإنزيمات نشيطة في مدى محدود من الرقم الهيدروجيني ويلاحظ في معظم الصالات وجود درجة أس هيدروجيني عظمى للإنزيم، وقد يعود هذا إلى التأثيرات المتباينة على الإنزيم كفقدان النشاط (inactivation)، وميل الإنزيم تجاه المادة الأساسية، أو درجة الأس الهيدروجيني على السرعة العظمى للتفاعل.

وقد تؤثر درجة الأس الهيدروجيني على حالة التأين لمكرنات التفاعل الإنزيمي، مثل الإنزيمات المواد الأساسية والإنزيمات المساعدة.

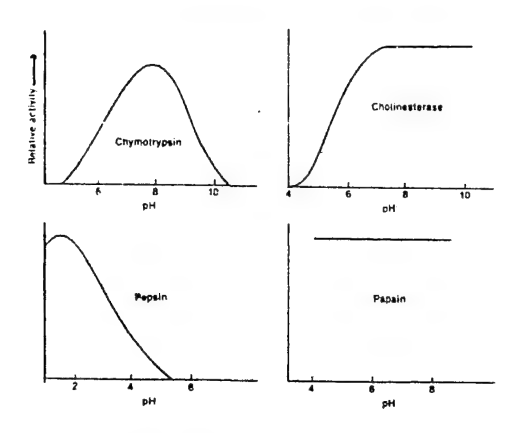
لكل إنزيم مجاميع متعددة بعضها حامضي والآخر قاعدي وتتاثر باختلاف درجة الاس الهيدروجيني، فبعضها مثلاً يكون بصيغة لا تحتوي على بروتينات (مثل السبارتيت كلوتاميت) أو يكون بصيغة تحتوي على بروتينات كافية (مثل الارجنين اللاليسين). وعندما تكون درجة الاس الهيدروجيني متعادلة، فإن هناك عدة مجاميع لها قيم درجة الاس ثابت التفكك (PK) في مدى 5-9 (مجاميع الامادازول لحمض الهستيدين ومجموعة الله SH...الخ)، وتتغير حالة التأين للمجاميع عند تغير درجة الاس الهيدروجيني .

# تأثير درجة الأس الهيدروجيني على ثبوت ونشاط الإنزيم

Effect of pH on Enzyme stabilithy and activrty:

تؤثر درجة الأس الهيدروجيني في سرعة التفاعلات الإنزيمية، حيث إن المراكز النشطة (active sites) من مجاميع متأينة يجب أن تكون على شكل أيوني ملائم

التفاعل ومن أجل أن يحافظ على وضعية "conformation" للمركز النشط وعلى أرتباطه بالمادة الأساسية، زيادة على ذلك تمتلك المواد الأساسية نفسها مجاميع متاينة شكل واحد منها يرتبط بالإنزيم. ويمكن قياس ألـ pK للمجاميع في المركز النشط، وبعد ذلك نستطيع أن نتعرف على المجاميع الوظيفية الموجودة منه.



وفي حالات كنثيرة تسبب المادة الاساسية تغيرات وضعية "conformational" للإنزيم لتكون شكلاً اكثر مقاومة لدرجة الأس الهيدروجيني أو درجة الحرارة التي تسبب تغيراً في الشكل الطبيعي "denaturatiin". ويمكن أن يكون تركيز الإنزيم نفسه عاملاً مؤثراً في تحديد هذه التأثيرات، فيفي التراكيز الواطئة ربما يتحلل الإنزيم إلى وحدات صبغيرة أحادية أو متحدة، زيادة على ذلك يمكن أن يكون الإنزيم ثابتاً لفترة زمنية طويلة بدرجة الاس الهيدروجيني من الدرجة العظمى المستعملة في الاختبار.

# 8 - 4 تثبيط الإنزيم Enzyme Inhibition

تسمى المادة التي تستطيع خفض سرعة التفاعل الإنزيمي بالمثبط (Inhibitor) ويعتبر التشبيط بحد ذاته من الأجهزة المنظمة في الخلايا الحية، ومن الطرق المهمة للتشخيص، وتوفر لها دراسات التثبيط معلومات عن خصوصية (specificity) الإنزيم والبناء الكيميائي والفيزيائي لمركزه النشط، وكذلك الآلية الحركية للتفاعل، ومن الأمثلة العملية لاستعمالات التشبيط هي طريقة عمل الأدوية واستعمالات المضادات الحية، والحافظات preservative، السموم، والتوكسينات.

## أولا ـ التثبيط التنافسي Competitive inhibition

المشبط التنافسي هو المادة التي تستطيع الاتحاد مع الإنزيم الحر لمنع ارتباط المادة الأساسية، أي تنافس كل من المادة الأساسية أو أحد المواد الموجودة في الخلية أو في مادة اساسية أخرى، أو حاصل التفاعل. فحامض المالونك (Malonic acid) هو أحد المشبطات التنافيسية التقليدية التي تثبط الإنزيم (Succinic dehydrogensse) الذي يحفز أكسدة حامض الـ succinic إلى حامض الـ fumaric).

من الأمثلة التغليدية على التثبيط التنافسي هي الادوية السلفونية (sulfo Drugs)، حيث تؤدي عقاقير السلفا عملها بواسطة التداخل مع البناء الحياتي لحامض الفولك، حيث يظهر أن الانسان يحصل على حاجته من حامض الفولك الذي يعتبر هو الآخر فيتاميناً مهماً.

يتضح أن الادوية السلفونية شكلاً يشبه جزءاً من المركب حامض الفولك المتمثل براء المتضع أن الادوية السلفانامايد لبناء (Para - aminobenzoic acid) مما يؤدي إلى استعمال جزيئة السلفانامايد لبناء حامض الفولك، وبالتالي تتوقف عندئذ عملية حياتية مهمة في الجرثومة، وبالتالي تموت:

وتتناسب السرعة الأولية للتفاعل مع تركيز الحالة المستقرة - concsteady) ( state) الإنزيم لل المادة الأساسية (ES) وتتميز التفاعلات جميعها بعكسيتها، فعليه يمكن التوقع في حال استعمال تركيز المثبط فوق المشبع ما يأتى:

أ ـ السرعة عند وجود المشبط التنافسي (Vi) يساوي السرعة عند عدم وجود المثبط التنافسي ويتطلب تركبيزاً عالياً من المادة الاساسية من أجل الحصول على نفس تركيز ES.

ب ـ أما عند وجود تركيز عال من المادة الأساسية فيتجه الإنزيم لتكوين الـ ES.

ولذلك فالسرعة العظمى ( $V_{max}$ ) عند وجود المثبط تساوي السرعة العظمى ( $V_{max}$ ) عند غياب هذا المثبط، اما الـ  $K_{m}^{5}$  الظاهرس (الذي يقاس لـ  $S_{m}$  المطلوبة للحصول على نصف السرعة العظمى  $V_{max}$  في المستنزداد عند وجنود المثبط التنافسي فيكون سبباً لوجنود جزء من الإنزيم بشكل  $S_{m}$  في أي تركيبز من تراكيز المثبط، وليس لهذا المعقد ميل لـ  $S_{m}$  ميل لـ  $S_{m}$  ميل لـ  $S_{m}$  المسرعة بالطريقة الاعتيادية لظروف التوازن السريم capid فيتوزع الإنزيم تبعاً لذلك على ثلاثة أنواع:

$$v = K_p [ES] \frac{v}{[E]_t} = \frac{K_p [ES]}{[E] + [ES] + [EI]}$$

[ES] = 
$$\frac{[E]}{K_s}$$
 [E]  $=\frac{[I]}{K_i}$  [EI]

$$\frac{v}{K_{P}[E]_{t}} = \frac{\frac{[S]}{K_{S}}[E]}{[E] + \frac{[S]}{K_{S}}(E) + \frac{[I]}{K_{i}}(E)}$$

او

$$\frac{v}{V_{\text{max}}} = \frac{\frac{[S]}{K_S}}{1 + \frac{[S]}{K_S} + \frac{[I]}{K_S}}$$

وعند دراسة موازنة المعادلة السابقة بمعادلة السرعة الاعتيادية، نجد أن المقام قد ازداد ب $\frac{I}{K_i}$  الذي يمثل المقعد EI ، زيادة على ذلك، فالمعادلة تحمل ES . ومن أجل الحصول على الشكل المقبول للمعادلة يضرب كل من البسط والمقام بـ Ks :

$$\frac{v}{V_{\text{max}}} = \frac{S}{K_S (1 + \frac{(1)}{K_S}) + (S)}$$

ومن اجل الحصول على معادلة السرعة النهائية لظروف حالة الاستقرار تحل معادلة Michaelis - Menten معادلة السرعة عن معادلة Km محل Km معادلة Km محل محل Km محل محروبا بالعامل  $(\frac{I}{K_i}+1)$  وأن الدKm لا يتأثر ب المثبط المتنافسي، بينما تزداد سرعة الدKm النظاهري، ويوضح الشكل الآتي تأثير المشبط التنافسي على معدل السرعة، وذلك برسم العلاقة بين V ضد S.

إن الشكل العكسي لمعادلة التثبيط التنافسي يتمثل بما يأتي :

$$\frac{1}{v} = \frac{K_{m}}{V_{max}} (1 + \frac{I}{K_{i}}) \frac{1}{[S]} + \frac{1}{V_{max}}$$

$$\frac{1}{v_{max}} \frac{1}{v_{max}} \frac{1}{v_{ma$$

حيث يزداد الميل بالعامل K + (I+I) الذي يضرب الــ K في المعادلة الأولية، بينما يبقى التقاطع intercept يتمثل I + V على المحور  $\frac{1}{V}$  كما هو.

# ثانيا ۔ التثبيط غير التثانسي Non - competitive inhibition

ليس للمشبط غير التنافسي التقليدي أي تأثير على ارتباط المادة الأساسية بالإنزيم وبالعكس، ترتبط كل من S, I بصورة عكسية عشوائية ومستقلة في مواقع مختلفة، فترتبط I مع E وكذلك مع ES، وترتبط S ب E وبصورة عامة يتميز المركب المقدد المتكون بكونه غير نشط التحفيز.

$$\frac{V}{V_{\text{max}}} = \frac{\frac{[S]}{K_S}}{1 + \frac{[S]}{K_S} + \frac{[I]}{K_i} [E] + \frac{[S][I]}{K_S K_i} [E]}$$

$$\frac{v}{V_{\text{max}}} = \frac{[S]}{K_{S}(1 + \frac{(I)}{K_{I}}) + (S)(1 + \frac{(I)}{K_{I}})}$$

ومن الممكن تقدير تأثير المشبط غير التنانسي بصورة أفضل بتقسيم كلا جانبي معادلة السرعة على القيم الموجودة بين الاقواس للحصول على المعادلة الآتية :

$$\frac{V}{V_{\text{max}} = \frac{[S]}{K_S + [S]}}$$

$$\frac{V_{\text{max}}}{(1 + \frac{(I)}{K_i})}$$

1

$$\frac{v}{V_{max_1}} = \frac{[S]}{K_S + [S]}$$

حيث

$$V_{\max_{i}} = \frac{V_{\max}}{(1 + \frac{(I)}{K_{i}})}$$

و Vmax هو الـ Vmax الظاهري بتركييز معين من (I) كما هو مبتوقع، فالتأثير الوحيد المثبط غير التنافسي هو تقليل الـ Vmax وتبقى قيمة الـ Ks غير متغيرة الشكل.

$$\frac{1}{v} = \frac{K_{m}}{V_{max}} \left(1 + \frac{I}{K_{i}}\right) \frac{1}{(S)} + \frac{1}{V_{max}} \left(1 + \frac{I}{K_{i}}\right)$$

وتوضح المعادلة السابقة بأن كلاً من الميل والتقاطع للمحور يزداد بالعامل : وتوضح المعادلة السابقة بأن كلاً من الميل والتقاطع ( $\frac{I}{K_i}$ ) موازنة بالرسم الظابط "Control plot" ، فإذا ازداد الميل والتقاطع لمحور 1/K يبقى (مساويا الى 1/K). ويمكن حساب الـ K من الميل (Slope)، إذ من التقاطع للمحور 1/V، يمكن أيجاد رسم عكسي جديد لكل تركيز من المثبط.

# 9-5 تقسيم وترقيم الإنزيمات

# 9 - 5 - 1 تقيسم الإنزيمات

تقسم الإنزيمات إلى ست مجاميع حسب طبيعة التفاعل الذي تحفزه هذه العوامل المساعدة:

Oxidoreductase	<ul> <li>الإنزيمات المؤكسدة والمختزلة</li> </ul>
----------------	--

2 ـ الإنزيمات الناقلة Transferases

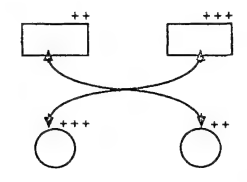
4 - الإنزيمات الميئة Hydrolases

5 \_ الإنزيمات المتناظرة Isomerases

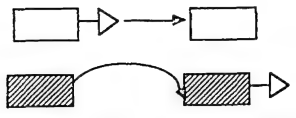
6 ـ الإنزيمات المكونة Ligases

#### (1) الإنزيمات المؤكسدة والمختزلة:

وتشمل جميع الإنزيمات التي تعمل في تفاعلات الأكسدة والاختزال.

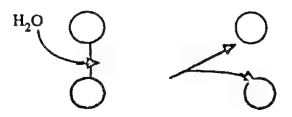


## (2) الإنزيمات الناقلة:



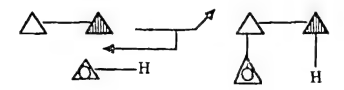
وتشمل جميع الإنزيمات التي تعمل في تفاعلات نقل مجموعات من مركب لآخر.

#### (3) الإنزيمات الميئة:



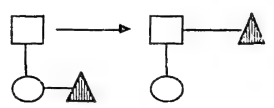
وتشمل جميع الإنزيمات التي تعمل في تفاعلات التحلل المائي.

(4) الإنزيمات الفاصلة بدون تميؤ:

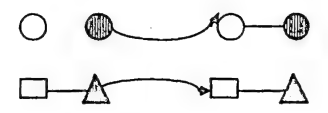


تشمل جميع الإنزيمات التي تعمل في تفاعلات تفكيك أجزاء من مركب، مثل فصل مجموعة أمين في صورة أمونيا أو نزع عناصر الماء مع مجموعة الأمين في تحويل حامض الاسبارتيك الفيوماريك.

# (5) الإنزيمات المتناظرة:



وتشمل الإنزيمات التي تغير أحد تشابهات مركب إلى التشابه الثاني مثل تغير التشابه الفندسي.



#### (6) الإنزيمات المكونة:

الإنزيمات التي تعمل في تكوين ارتباط أساسي في تلوين هيكل المركبات العضوية أو تكوين حلقي.

#### Hydrolases الإنزيمات الميئة

. C-O \_1

. C-N \_ \_

. O-P \_ ~ E

. C-S \_ 3

يتم انشطار الآصرة الببتيدية بأحد هذه الإنزيمات:

$$R_1$$
— $C$ — $NH$ — $R_2$  +  $H_2O$  —  $R_1$ — $C$ — $O$  +  $H_3$  $N$ — $R_2$ 

وتعتبر الإنزيمات المحللة للبروتينات "Proteolytic enzymes" مجموعة خاصة من الإنزيمات المعيئة تسمى بالببتيديز الببتيدية.

# الإنزيمات الفاصلة بدون تميؤ Lyasrs

وهي إنزيمات تقوم بإضافة أو إزالة :

ج ـ ثاني اكسيد الكاربون CO<sub>2</sub>

وتقوم الإنزيمات الديكاربوكسيليزيز decarboxylases بإزالة ثاني أوكسيد الكاربون من الأحماض الكيتونية بيتا (β- Keto acids) أو الأحماض الأمينية:

كما تقوم الديهايدراتز dehydratases بإزالة الماء كما في حالة تحفيز الإنزيم -Cis للتفاعل الذي يتنضمن تحول الستريت إلى سن ـ اكونيتت -Cis aconitate :

$$\begin{array}{c|cccc} CH_2-COO^{-} & CH_2-COO^{-} \\ HO-C-COO^{-} & \frac{citrate}{dehydratase} & C-COO^{-} + H_2O \\ CH_2-COO^{-} & HC-COO^{-} \\ citrate & cis-aconitate \\ \end{array}$$

## الإنزيمات المتناظرة Isomerases

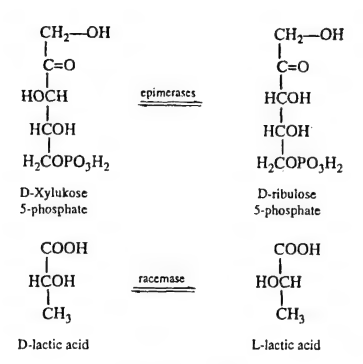
وهي من المجاميع الإنزيمية غير المتجانسة التي تتضمن تحفيز الثناظر بأنواعه المختلفة:

أ ـ ـ السن ـ ترانس (cis- trans) .

ب \_ الكيتو \_ اينول (Keto-enol).

جـ ـ تحولات الاليدوز ـ الكيتوز.

تحفز الايسوميرسز "isomerases "الانقلاب الذي يحدث لذرات الكاربون غير المتناظرة وتتضمن الابيميريز " racemasez ":



وتتضمن الإنزيمات الميوتيزز "Mutases" انتقال المجلموعة الفعالة في داخل المجلوبيثة مثل الفوسفوريل. ومن الامثلة الإنزيام Phosphoglycerate mutase الذي يحفيز، 2 م فوسفوكليسيريت "Phosphoglycerate" إلى 3 م فوسفوكليسيريت "3-Phosphoglycerate"

## الإنزيمات المكونة Ligases

ويقصد بها الإنزيمات المسؤولة عن تحفيز التفاعلات البنائية، وتتضمن ارتباط جزيئين وتتطلب طاقة. ويستعمل عادة الركب ATP، ومن الأمثلة البنائية:

أ ـ بناء الامينواسيل ر. ن. أ. الناقل Amino acyl tRNA

ب \_ إضافة ثاني أوكسيد الكاربون إلى البيروفيت بواسطة الإنزيم البيروفيت كاربوكسيليز (Pyruvate carnboxylase) الذي يحفز التفاعل التالي:

$$COOH$$
  $COOH$   $COOH$   $COOH$   $COOH$   $C=O+ADP+Pi$   $C=O+ADP+Pi$   $CH_3$   $CH_2$   $COOH$   $COOH$   $CH_2$   $COOH$   $COOH$   $COOH$   $COOH$   $COOH$   $COOH$   $COOH$   $COOH$ 

## Numbering of Enzymes ترقيم الإنزيمات 2-5-9

لكل إنزيم رقم يتكون من 4 عناصر، مفصولة عن بعضها بنقاط ومنظمة بالقواعد التالبة :

1 - الرقم الأول يمثل المجموعة التي ينتمي إليها الإنزيم 3, 4, 3, 2, 1

ب - الرقم الثاني يمثل الصنف الإضائي لهذه المجموعة (sub-class).

لجسسوعة الإنزيمات المؤكسدة والمختزلة مثلاً يعبر هذا الرقم عن طبيعة المجموعة الواهية الإكسدة:

ا \_ يمثل مجمرعة CHOH.

2 - يمثل مجموعة الالدهايد أو الكيتون.

كما هي موضحة في الملاحق المرفقة، أما الإنزيمات التابعة للمجموعة الناقلة، فالرقم الثاني يمثل طبيعة المجموعة الناقلة. أما الرقم نفسه للانزيمات المبيئة (Hydrolases) فيمثل نوع الأصرة التي تتميأ وكذلك نوع الأصرة التي تتكسر بين

المجمعوعة التاركة وتلك الباقية للإنزيمات الفاصلة بدون تميؤ. ويوضح الرقم الثاني نوع التناظر Isomerases ، وكذلك نوع الاثاني نتون للإنزيمات المكونة (Ligases).

جـ ـ الرقم الثالث يمثل الصنف الاضافي المضاف Sub- subclass حيث إن المجموعة المستلمة I, accepter . تمثل الإنزيم المساعد NAD ويختلف الرقم في السايتوكروم 3Cytochrome والاوكسجين الجزيئي molecular Oxygen ...الخ، للإنزيمات المؤكسدة والمختزلة.

أما الرقم الثالث في المجموعة الناقلة فيمثل نوع المجموعة المستلمة، فقد تكون مجموعة الكاربون (كالمثيل والكربوكسيل ...الخ). وللمجموعة المبيئة (Hydrolases) يوضح بصورة دقيقة نوع الآصرة المبيئة وطبيعة المجموعة المزالة Lyase. أما الإنزيمات المتناظرة، فالرقم الثالث يعبر عن طبيعة التحولات التي تحصل، أما الإنزيمات المكونة لهذا الرقم فتوضح طبيعة المواد المكونة.

د - الرقم الرابع والذي يطلق عليه الرقم التسلسلي (Seroal Number) فهو مضاف اعتباطاً بدون تمثيل حقيقي له.

# مصىسادر

- الكيمياء الفيريائية الحياتية وتطبيقاتها في الكيمياء الحياتية وفي علم الأحياء الجزيئي ترجمة الاستاذ الدكتور سامي عبد المهدى المظفر / بغداد/ 1984.
- 2 Comprehensible Biochemistry by Michael Yudkin and Robin Offord . 1973.
- 3 Cell Biology, Structure, Biochemistry and Function, Second edition, Phillip Sheeler Donald E. Bianchi.
- 4 Principles of Biochemistry by Lehninger, Worth Prblisher Inc. 1982.
- 5 Biochemistry: ASybopsis Bianes. Colby, 1985.
- 6 Physical Biochemistry, Applications to Biochemistry and Molecular Biology.
  - 7 أساسيات علم الحياة الجزيئي بقلم د. خضر الجوراني، 1989.
- 8 Biochemistry by Stryer, 1983.

# أساسيات <mark>الكيوياء الحياتية</mark>



